



⑪ **BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND**



**DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT**

⑫ **Offenlegungsschrift**
⑩ **DE 100 41 541 A 1**

⑲ Aktenzeichen: 100 41 541.5
⑳ Anmeldetag: 24. 8. 2000
㉑ Offenlegungstag: 14. 3. 2002

㉒ Int. Cl. 7:
C 07 K 16/00
C 07 K 14/435
A 61 K 38/17
C 07 H 21/00
C 12 N 15/63
C 12 N 15/13

DE 100 41 541 A 1

㉓ **Anmelder:**
Duchene, Michael, Dr., Wien, AT

㉔ **Vertreter:**
Weickmann & Weickmann, 81679 München

㉕ **Erfinder:**
Duchêne, Michael, Dr., Wien, AT; Binder, Marina,
Wien, AT; Mahler, Vera, 91054 Erlangen, DE; Hayek,
Brigitte, Wien, AT; Prozell, Sabine, 10407 Berlin, DE;
Schöller, Matthias, 10247 Berlin, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- ㉖ **Rekombinante Allergene aus der Motte Plodia interpunctella**
㉗ Die Erfindung betrifft rekombinante Allergene p40 (Argininkinase), p33 (Tropomyosin), p84 (Arylphorin) und p27 (eine Oxidoreduktase) aus der Dörrobstmotte Plodia interpunctella, deren Fragmente und abgeleitete rekombinante DNA-Moleküle, Vektoren und Wirtszellen, die diese rekombinanten DNA-Moleküle enthalten, sowie diagnostische und therapeutische Anwendungen der beschriebenen Allergene und Fragmente.

DE 100 41 541 A 1

Beschreibung

- [0001] Die vorgestellte Erfindung befaßt sich insbesondere mit dem Problem der allergischen Reaktion auf Invertebratenproteine am Beispiel der Allergie gegen Proteine aus der Dörrobstmotte *Plodia interpunctella*. Sie beschreibt rekombinante Moleküle, die von vier Allergenen dieser Spezies abgeleitet sind und ihre Anwendung für Diagnose und Therapie von Allergien und die Detektion von Allergenen in der Umwelt des Menschen.

Hintergrund der Erfindung

- [0002] Bis zu 20% der Bevölkerung der Industriestaaten leiden unter Typ I allergischen Symptomen (Rhinitis, Konjunktivitis, bronchialem Asthma) (Myamoto et al., 1992). Bei der Typ I Allergie bindet das Allergen an IgE-Antikörper auf der Oberfläche von Mastzellen. Das IgE ist an die hochaffinen $Fc\epsilon RI$ -Rezeptoren gebunden, die durch die zusätzliche Bindung der Allergene quervernetzt werden und damit der Mastzelle signalisieren, biologische Mediatoren wie zum Beispiel Histamin freizusetzen (Segal et al., 1977). In den vergangenen Jahren ist gezeigt worden, daß Allergene meist wasserlösliche Proteine sind, die in vielen Fällen in rekombinanter Form erzeugt werden können (Kraft et al., 1999). Noch vor wenigen Jahren wurde ausschließlich speziesspezifische Allegiediagnostik betrieben, bei der Gesamtextrakte natürlicher Allergenquellen, z. B. von Pollen oder Tierhaarextrakte als Antigen eingesetzt wurden. Diese Extrakte sind biochemisch nicht genau definiert, manchmal fehlen wichtige allergene Komponenten. Deshalb wird in den vergangenen Jahren in zunehmender Weise eine komponentenspezifische Diagnose (CRD, "component resolved diagnosis") mit Hilfe von gut definierten, rekombinanten Allergenen eingeführt (Valenta et al., 1999).
- [0003] Während die Allergene außerhalb des Hauses meist mit Pflanzenpollen assoziiert sind, kommen im Haus mehr Allergene aus Tieren vor, sowohl von Schädlingen als auch von Haustieren. Bei den Schädlingen steht als Allergenquelle die Hausstaubmilbe, ein Spinnentier (Thomas und Smith, 1999) an erster Stelle. Besonders in den USA ist die Küchenschabe, ein flügelloses Insekt, auch als Allergenquelle wichtig (Rosenstreich et al., 1997; von Wijnen et al., 1997). Von beiden sind eine Reihe rekombinanter Allergene bekannt (Arruda et al., 1995; Thomas und Smith, 1999). Eine zusätzliche Allergenquelle im Haus sind Schimmelpilze, von denen in den letzten Jahren ebenfalls mehrere allergene Komponenten charakterisiert und für die Diagnostik eingesetzt wurden (Unger et al., 1999).
- [0004] Diese Erfindung befaßt sich mit einer bisher kaum untersuchten Allergenquelle im häuslichen Bereich, den Motten. Bei den Motten handelt es sich um Insekten, um echte Schmetterlinge (Lepidoptera). Die Hauptvertreter sind *Plodia interpunctella*, die Dörrobstmotte, im englischen Sprachgebrauch "Indian meal moth" und *Tineola bisselliella*, die Kleidermotte, "webbing clothes moth". Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf *P. interpunctella*, allerdings sind die verschiedenen Mottenarten nah verwandt und deshalb ist zu erwarten, daß die Allergene der verschiedenen Mottenarten immunologisch kreuzreaktiv sind. Die Dörrobstmotte ist ein Nahrungsmittelparasit, sie wird hauptsächlich in der Küche gefunden und befällt trockene Nahrungsmittel wie Nüsse, Dörrobst, Schokolade, Hafer, Maismehl, Müesli. Es wird vermutet, daß die Dörrobstmotte aus Südamerika stammt. Sie ist der häufigste Nahrungsmittelschädling in den amerikanischen Haushalten und wurde deshalb im Mai 1999 vom Department of Environmental Health & Safety der Harvard Universität zum "Schädling des Monats" gewählt (http://www.uos.harvard.edu/ehs/hot_topics/pom_meal_moth.html). Auch in den deutschen Haushalten ist die Dörrobstmotte häufig (zum Beispiel: Vorratsschädling Nr. 1: die Dörrobstmotte. Sendung im Westdeutschen Rundfunk am 9. Mai 1997, von Michael Wiegert-Wegener). Abgestorbene Motten trocknen aus und landen typischerweise über den Hausstaub im Staubsauger. Dieser stößt große Mengen von winzigen Staubpartikeln aus, die auch Proteine der eingesaugten Insekten und damit potentielle Allergene enthalten.
- [0005] Bisher ist noch von keinem Allergen aus irgendeiner Mottenspezies die Struktur aufgeklärt worden. Außerdem gibt es noch keine Publikation in der gesamten medizinischen Literatur (Medline), die sich mit der Dörrobstmotte im Zusammenhang mit Allergie beschäftigt. Dennoch gibt es eine kleine Zahl von Publikationen, die sich mit Allergien gegen andere Motten beschäftigen. Die Studie von Baldo und Panzani (1988) charakterisiert Extrakte verschiedener Insektenspezies, darunter auch der Kleidermotte (*Tineola bisselliella*) mit IgE Immunoblots, enthält jedoch keine Primärstrukturen. Mehrere Publikationen berichten über allergische Reaktionen gegen Motten oder Seidenraupen bei beruflicher Exposition, zum Beispiel mit Seidenraupen (Komase et al. 1997, Suzuki et al., 1995, Wang et al., 1994), verschiedenen Schmetterlingen (Davis and Jenkins 1995), oder Mehlmotten (Storms et al., 1981).
- [0006] Die vorliegende Erfindung stellt vier rekombinante Allergene aus der wichtigsten Nahrungsmittelmotte für verschiedene medizinisch-diagnostische, umweltsanalytische und therapeutische Zwecke zur Verfügung.
- [0007] Homologe der vier beschriebenen Allergene sind in verschiedenen Spezies in der Vergangenheit bereits untersucht worden, es handelt sich um Argininkinase, Tropomyosine, Arylphorine und eine Familie von Oxidoreduktasen. Tropomyosine sind als Allergene gut beschrieben (Reese et al., 1999) und auch zum Arylphorin als Allergen bei Schaben (*Periplaneta americana*) gibt es eine Publikation (Wu et al., 1996). In der Literatur sind auch schon einige Redox-Enzyme als Allergen beschrieben, hauptsächlich bei Pilzen und Pflanzen. Das Protein, das zu der gefundenen Oxidoreduktase aus der Motte am nächsten verwandt ist, ist die bakterielle Glukose-1-Dehydrogenase (Nagao et al., 1992), welche selbst nicht als Allergen bekannt ist. Die Argininkinase ist hingegen noch nicht als Allergen identifiziert worden, auch wenn in einer Publikation über ein Allergen Par f 1 aus der Garnele *Parapenaeus fissurus* Peptidsequenzen veröffentlicht wurden, die Sequenzähnlichkeiten zu Argininkinase anderer Spezies aufweisen (Lin et al., 1993). Diese Ähnlichkeiten wurden jedoch in der Veröffentlichung nicht beschrieben. Die Argininkinase ist ein Enzym, das in Muskeln von Invertebraten Argininphosphat als Energie-Reservestoff bildet (Wyss et al., 1995). Auch bei Insekten wurde die Argininkinase in ihrer Primärstruktur aufgeklärt (Kucharski und Maleszka, 1998), allerdings nie als Allergen beschrieben.
- [0008] Die vorliegende Erfindung basiert auf der Erkenntnis, daß die Dörrobstmotte, die in unseren Wohnungen sehr häufig als Nahrungsmittelschädling auftritt, auch eine Allergenquelle darstellen kann. Etwa die Hälfte der untersuchten Patientenserum wiesen IgE gegen Mottenallergene auf. Die Erfindung stellt molekular genau definierte Reagenzien zur Verfügung, die von den beschriebenen Allergenen p40 (Argininkinase), p33 (Tropomyosin), p84 (Arylphorin) und p27 (Oxidoreduktase) abgeleitet sind und einerseits eine exakt definierte und einfache in vitro und in vivo Diagnose und The-

rapie der Allergie gegen Motten ermöglichen, andererseits den Nachweis von Mottenproteinen in Proben aus Haushalt, Schule oder Betrieb. Die Bezeichnungen der Allergene erfolgen in Anlehnung an ihre Molekulargewichte in kDa.

[0009] Das Allergen p40 ist überdies ein neues Panallergen von wirbellosen Tieren, das auch in der Hausstaubmilbe, in der Schabe und in Meeresfrüchten gefunden wird und in diesen Spezies immunologisch verwandt mit p40 aus der Motte ist. So ist es denkbar, daß man sich durch den Kontakt mit Motten oder Milben sensibilisiert und in der Folge eine Nahrungsmittelallergie gegen Meeresfrüchte entwickelt. Für die Untersuchung einer solchen Kreuzsensibilisierung können das rekombinante p40 oder nahe verwandte Moleküle eingesetzt werden.

Beschreibung der Erfindung

[0010] Die Erfindung betrifft eine Nukleinsäure, kodierend für ein allergenes Polypeptid, umfassend

- (a) eine der in SEQ ID No. 1, 3, 5 oder 7 dargestellten Sequenzen oder ein Fragment davon, welches für eine allergene Determinante davon kodiert,
 - (b) eine von einer Sequenz gemäß (a) auf Grund einer Degeneration des genetischen Codes abweichende Sequenz,
 - (c) eine Sequenz mit einer Identität > 80% zu einer der Sequenzen unter (a) und/oder (b) oder
 - (d) eine Sequenz, die mit einer der Sequenzen gemäß (a), (b) und/oder (c) unter stringenten Bedingungen hybridisiert,
- sowie eine Nukleinsäure, umfassend einen Bereich, der für ein Polypeptid mit einer in SEQ ID No. 2, 4, 6 oder 8 dargestellten Sequenz kodiert.

[0011] Ein erster Aspekt der Erfindung sind rekombinante DNA-Moleküle, die Nukleotidsequenzen (I) aufweisen, die Polypeptide kodieren, die die Antigenität der Allergene p40, p33, p84 oder p27 besitzen und aus Arthropoden isoliert sind, oder Nukleotidsequenzen (II), die mit solchen Nukleotidsequenzen (I) unter hochstringenten Bedingungen hybridisieren. Die rekombinanten DNA-Moleküle umfassen auch degenerierte Varianten dieser Nukleotidsequenzen.

[0012] Die rekombinanten DNA-Moleküle können auch Nukleotidsequenzen enthalten, die für Polypeptide kodieren, die antigene Kreuzreaktivität und einen hohen Grad von Identität (vorzugsweise > 50%, insbesondere > 60 % oder > 75%) mit den Allergenen p40 p33, p84 und p27 aus Arthropoden besitzen, die in der Abb. 3-6 angegeben sind. Die Bezeichnungen p40, p33, p84 und p27 beziehen sich auf die Molekulargewichte der Polypeptide in kDa.

[0013] Der Ausdruck "Hybridisierung unter hochstringenten Bedingungen" gemäß der vorliegenden Erfindung wird wie bei Sambrook et al. (Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989) 1.101-1.104) verwendet. Bevorzugt liegt eine hochstringente Hybridisierung gemäß der vorliegenden Erfindung vor, wenn nach Waschen für 1 Stunde mit $1 \times \text{SSC}$ und 0,1% SDS bei 50°C, bevorzugt bei 55°C, mehr bevorzugt bei 62°C und am meisten bevorzugt bei 68°C, und mehr bevorzugt für 1 Stunde bei $0,2 \times \text{SSC}$ und 0,1% SDS bei 50°C, bevorzugt bei 55°C, mehr bevorzugt bei 62°C und am meisten bevorzugt bei 68°C noch ein positives Hybridisierungssignal beobachtet werden kann.

[0014] Der Ausdruck "Identität", wie hierin verwendet, kann durch die Gleichung $I(\%) = [1 - V/X] \times 100$ definiert werden, worin I die Identität in % ausgedrückt bedeutet, X die Gesamtzahl der Nukleobasen einer Nukleotidsequenz für p40, p33, p27 oder p84 ist und V die Anzahl an davon abweichenden Nukleobasen der zu vergleichenden Sequenzen ist.

[0015] Ein zweiter Aspekt der Erfindung sind rekombinante Expressionsvektoren oder rekombinante Klonierungssysteme, die eine Expressionskontrollsequenz aufweisen, die operativ mit einem der oben beschriebenen Moleküle verknüpft ist.

[0016] Ein dritter Aspekt der Erfindung ist eine Wirtszelle, die mit einem rekombinanten Molekül oder einem Vektor nach dem ersten oder zweiten Aspekt der Erfindung transformiert ist.

[0017] Ein vierter Aspekt der Erfindung ist ein rekombinantes oder synthetisches Protein oder Polypeptid, das antigene Epitope der p40, p33, p84 oder p27 Moleküle besitzt, die in den Aminosäuresequenzen von Abb. 3-6 enthalten sind. Das Protein oder Polypeptid kann dabei mit einem weiteren heterologen Polypeptid wie einer zellulosebindenden Domäne, β -Galaktosidase oder Glutathion-S-Transferase oder irgendeinem anderen Polypeptid fusioniert sein, das in prokaryontischen oder eukaryontischen Zellen exprimiert werden kann. Das Protein oder Polypeptid, das mit p40, p33, p84 oder p27 kreuzreaktiv ist, kann dabei mit analytisch nachweisbaren Gruppen oder mit wasserlöslichen oder wasserunlöslichen Phasen konjugiert sein, die für die Durchführung des Nachweises von Antikörpern wie zum Beispiel IgA, IgD, IgE, IgG oder IgM geeignet sind. In den Aspekten der Erfindung, die sich mit in vitro Diagnostik befassen (siehe unten), können die Peptide der Erfindung a) an eine wasserunlösliche Phase durch physikalische Adsorption oder eine kovalente Bindung gekoppelt sein oder b) kovalent an eine analytisch nachweisbare Gruppe (Markierung) gekoppelt sein.

[0018] Die erfindungsgemäßen Polypeptide oder Fragmente davon, welche antigene Determinanten enthalten, können als Immunogene zur Herstellung von Antikörpern eingesetzt werden. Zur Herstellung von für die allergenen Determinanten spezifischen Antikörpern können Standardprotokolle herangezogen werden. Die Antikörper können dann z. B. zum Nachweis von Allergenen und/oder zur Therapie verwendet werden.

[0019] Die Erfindung umfaßt weiterhin eine pharmazeutische Zusammensetzung, umfassend eine Nukleinsäure, einen Vektor, eine Zelle, ein Polypeptid oder einen Antikörper, wie hierin definiert, als Wirkstoff. Die pharmazeutische Zusammensetzung kann pharmazeutisch annehmbare Hilfsstoffe sowie ggf. weitere Wirkstoffe enthalten. Die pharmazeutische Zusammensetzung kann für diagnostische oder/und therapeutische Zwecke verwendet werden, insbesondere für Therapie oder/und Diagnose von allergischen Erkrankungen.

[0020] Der fünfte Aspekt der Erfindung ist eine in vitro Methode der Diagnose von Allergie gegen Arthropodenproteine, die die humoralen Antikörper bestimmt, die gegen die Arthropodenproteine gerichtet sind. Die umfaßten Allergien sind meistens gegen Insekten gerichtet. Die relevanten Antikörper sind meistens von der IgE Klasse, aber auch IgG-Antikörper können wichtige Information über die Allergie liefern. Im Normalfall umfaßt diese Methode den Kontakt einer Körperflüssigkeit aus einem Patienten mit einem Polypeptid der Erfindung. Die Mengenverhältnisse und Bedingungen

werden so gewählt, daß sich Immunkomplexe zwischen dem Polypeptid und Antikörpern in der Probe in einer Menge ausbilden, die eine Funktion der Menge der Antikörper in der Probe ist. Der Immunkomplex wird dann mit einer der an sich bekannten Methoden gemessen. Etwas spezifischer ausgedrückt, eine bevorzugte Methode des fünften Aspekts der Erfindung besteht darin, eine Probe einer Körperflüssigkeit, die zum Beispiel IgE-Antikörper enthält, mit einem Polypeptid der Erfindung und einem Anti-IgE-Antikörper in Kontakt zu bringen, so daß sich ein IgE-Polypeptid-Anti-IgE-Immunkomplex bildet. Im Normalfall ist entweder das Polypeptid oder der Anti-IgE-Antikörper an eine feste Phase gekoppelt, die entweder unlöslich ist, oder im Testpuffer gefällt werden kann, so daß der Immunkomplex von dem Testpuffer getrennt werden kann. Der Detektionsschritt kann in diesen Varianten unter Verwendung einer analytisch nachweisbaren Gruppe (Markierung) ausgeführt werden, die entweder kovalent an den IgE-Antikörper gekoppelt ist (in diesem Fall ist das Polypeptid an die Festphase gekoppelt) oder an das Polypeptid (in diesem Fall ist der Anti-IgE-Antikörper an die Festphase gekoppelt). Wenn IgG-Antikörper bestimmt werden sollen, dann wird der Anti-IgE-Antikörper durch einen Anti-IgG-Antikörper ersetzt.

[0021] Ein sechster Aspekt der Erfindung ist eine Methode, die, vorzugsweise in vitro, eine zelluläre Reaktion, insbesondere eine Immunreaktion, auf das Polypeptid der Erfindung mißt und ein rekombinantes oder synthetisches Polypeptid wie im vierten Aspekt beschrieben verwendet, um die zelluläre Reaktion, insbesondere die Immunreaktion, zu stimulieren. Als zelluläre Reaktionen können die Histaminfreisetzung aus basophilen Granulozyten oder die Proliferation von T-Lymphozyten, gemessen durch Aufnahme von ^3H -Thymidin gemessen werden, ebenso die Stimulation von eosinophilen Granulozyten, gemessen durch die Freisetzung von Mediatoren, wie zum Beispiel dem eosinophilen kationischen Protein. Die Proben, die in den oben beschriebenen Methoden verwendet werden, sind meistens aus Blut gewonnen, wie zum Beispiel heparinisiertem Vollblut, Serum oder Plasma.

[0022] Ein siebenter Aspekt der Erfindung betrifft nur das p40 Allergen und besteht darin, durch Messung der Enzymaktivität des p40 Allergens und seiner Homologen, der Argininkinaseaktivität (EC 2.7.3.3), das Vorhandensein von Arthropodenallergenen in Proben aus der Umwelt des Menschen zu messen, beispielsweise in Staubproben aus Haushalt oder Betrieben. Die Argininkinase katalysiert die reversible Umwandlung von L-Arginin und Adenosintriphosphat (ATP) in N-Phospho-L-Arginin und Adenosindiphosphat (ADP). Für die Messung der Argininkinaseaktivität sind in der Literatur Standardmethoden beschrieben, die zum Beispiel das entstehende Produkt ADP indirekt messen (Anisike et al., 1975).

[0023] Der achte Aspekt der Erfindung besteht darin, mit Hilfe eines Immunoassays das Vorhandensein der p40, p33, p84 oder p27 Allergene oder deren Homologen in Proben aus der Umwelt des Menschen zu messen, beispielsweise in Staubproben aus Haushalt oder Betrieben. Der Immunoassay besteht darin, daß man einen monoklonalen Antikörper aus der Maus, der nach Standardmethoden gegen eines der Polypeptide der Erfindung gewonnen wird, oder ein Antiserum aus einem Wirbeltier, wie zum Beispiel, Kaninchen, Ziege, Schaf, Huhn, das gegen eines der Polypeptide der Erfindung gerichtet ist, mit der Umweltprobe in Kontakt bringt, die auf die p40, p33, p84 oder p27 Allergene oder deren Homologen getestet werden soll. Dabei ist der erste Antikörper oder das Antiserum typischerweise kovalent oder nichtkovalent an eine feste Phase gekoppelt, die Umweltprobe wird in wässriger Lösung oder in einem polaren Lösungsmittel gelöst angeboten. Nach einem Waschschritt wird das gebundene p40, p33, p84 oder p27 Allergen oder seine Homologen mit einem zweiten, markierten monoklonalen Antikörper oder einem Antiserum detektiert.

[0024] Bei diesem Verfahren kann insbesondere ein p40-Homologes aus einer beliebigen Spezies, besonders bevorzugt aus Motte oder Milbe, am meisten bevorzugt aus Hausstaubmilbe, ein p33-Homologes aus einer Schmetterlingsart, insbesondere Motte, ein p84 Homologes aus einer wirbellosen Spezies, insbesondere einer Schmetterlingsart oder/und ein p27-Homologes aus einer beliebigen Spezies, insbesondere von einer Arthropodenart bestimmt werden.

[0025] Der neunte Aspekt der Erfindung besteht darin, aus dem synthetischen oder rekombinanten Polypeptid der Erfindung ein Arzneimittel herzustellen, das zur Hyposensibilisierung (Immunotherapie) von Patienten mit Allergie gegen p40, p33, p84 oder p27 oder deren Homologen eingesetzt werden kann.

[0026] Der zehnte Aspekt der Erfindung besteht darin, solche Fragmente oder Teilpeptide oder Multimere des Polypeptids der Erfindung herzustellen, die zwar ein oder mehrere Epitope, insbesondere IgE, IgG oder/und IgA-Epitope, der p40, p33, p84 oder p27 Allergene oder deren Homologen enthalten, aber nicht oder nur in einem stark eingeschränkten Maß zu einer anaphylaktischen Reaktion führen können. Multimere eines Allergens wirken oftmals weniger anaphylaktisch als Monomere. IgG und IgA-Epitope können eine geringere anaphylaktische Wirkung als IgE-Epitope aufweisen. Diese Derivate der Polypeptide der Erfindung können zu einem Arzneimittel entwickelt werden, das entweder zur passiven Therapie des Effektororgans eingesetzt werden (Nase, Conjunctiva, Lunge), um einer Freisetzung von Mediatoren bei einer späteren Allergenexposition vorzubeugen, oder ebenfalls zu einer aktiven Immunotherapie im Sinne einer Hyposensibilisierung.

[0027] Ein weiterer Aspekt der Erfindung betrifft ein diagnostisches Mittel zum Nachweis einer Allergie bei einem Patienten, wobei dieses Mittel ein Polypeptid oder einen Antikörper wie oben beschrieben, enthält.

[0028] Mit den Erkenntnissen der vorliegenden Erfindung ist es möglich, eine speziesspezifische Allergiediagnostik unter Verwendung einer Motte, insbesondere der Dörrobstmotte zu betreiben. Hierzu können die Dörrobstmotte, Extrakte davon, wie etwa Gesamtextrakte oder einzelne Bestandteile, insbesondere in Form von Teilextrakten zur Bestimmung einer allergischen Reaktion, beispielsweise als Antigen eingesetzt werden.

[0029] Daneben ist es auch möglich, eine komponentenspezifische Allergiediagnostik durchzuführen, in dem Proben auf die einzelnen, oben beschriebenen Allergene untersucht werden. In diesem Zusammenhang ist die Diagnose einer Argininkinase, insbesondere aus einer Motte oder aus einer Milbe, beispielsweise der Hausstaubmilbe, von besonders großem Interesse. Aber auch die anderen identifizierten Allergene sowie deren Homologen aus Arthropoden können für eine komponentenspezifische Allergiediagnostik herangezogen werden.

[0030] Auf Grund der hierin präsentierten Ergebnisse kann eine Argininkinase zur Herstellung eines Arzneimittels oder/und eines diagnostischen Mittels zur Behandlung von allergischen Erkrankungen oder/und zur Bestimmung von Allergenen verwendet werden. Bevorzugt wird hierzu eine Argininkinase aus einem Arthropoden, insbesondere aus Motte oder aus Milbe, z. B. Hausstaubmilbe eingesetzt bzw. ein Test auf das Vorhandensein einer solchen Argininkinase

durchgeführt. Bei der Argininkinase handelt es sich bevorzugt um p40 oder eine Argininkinase, die zu p40 eine Identität von > 20%, insbesondere > 50%, bevorzugt > 70% und am meisten bevorzugt > 80%, aufweist und bevorzugt mit p40 konzentriert.

[0031] Grundsätzlich eröffnet sich somit eine breite Verwendung der erfindungsgemäß gefundenen Allergen und der dafür kodierenden Nukleinsäuren auf medizinisch-diagnostischem, umweltanalytischem und therapeutischem Gebiet.

[0032] Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele und die beigefügten Figuren weiter erläutert. Die Figuren zeigen:

[0033] Fig. 1: Immunoblotstreifen mit Gesamtextrakt aus Larven der Dörrobstmotte, untersucht auf IgE in den Seren von 90 Patienten mit allergischen Beschwerden in Innenräumen (H1-H90, jeweils oberer Teil). Im jeweils unteren Teil wurden Immunoblotstreifen mit rekombinantem p40 Allergen mit Hexahistidinag mit denselben Seren geprobt. Die Positionen von Molekulargewichtsmarkern sind auf der linken Seite in kDa angegeben. K ist die Pufferkontrolle ohne Zugabe von Serum.

[0034] Fig. 2: Immunoblotstreifen mit Gesamtextrakt aus Larven der Dörrobstmotte (jeweils oberer Teil), untersucht auf IgE in den Seren von Patienten mit allergischen Beschwerden in Innenräumen plus atopischer Dermatitis (AH1-AH12), von Patienten mit Pollenallergie ohne angegebene Beschwerden im Haus (P1-P20) und von Normalpersonen (N1-N10). Im jeweils unteren Teil wurden Immunoblotstreifen mit rekombinantem p40 Allergen mit Hexahistidinag mit denselben Seren untersucht. Die Positionen von Molekulargewichtsmarkern sind auf der linken Seite in kDa angegeben. K ist die Pufferkontrolle ohne die Zugabe von Serum.

[0035] Fig. 3: cDNA (SEQ ID No. 1) und davon abgeleitete Proteinsequenz (SEQ ID No. 2) des Allergens p40 aus *Plodia interpunctella*

[0036] Fig. 4: cDNA (SEQ ID No. 3) und davon abgeleitete Proteinsequenz (SEQ ID No. 4) des Allergens p33 aus *Plodia interpunctella*

[0037] Fig. 5: cDNA (SEQ ID No. 5) und davon abgeleitete Proteinsequenz (SEQ ID No. 6) des Allergens p84 aus *Plodia interpunctella*

[0038] Fig. 6: cDNA (SEQ ID No. 7) und davon abgeleitete Proteinsequenz (SEQ ID No. 8) des Allergens p27 aus *Plodia interpunctella*

[0039] Fig. 7: IgE-Immunoblot. Streifen mit rekombinantem p40 Fusionsprotein mit einer Zellulose-bindenden Domäne wurden mit einer Auswahl der oben beschriebenen Seren getestet. Auf der rechten Seite sind die Molekulargewichtsmarker angegeben

[0040] Fig. 8: Soforttypreaktionen beim Hauttest mit dem rekombinanten p40 Allergen mit Hexahistidinag.

a: Pricktest bei dem mottenallergischen Patienten AH11. Keine Hautreaktivität auf Konzentrationen Nr. 10 und 9. Quaddeln und Rötung bei den Konzentrationen Nr. 8 (3,12 ng/μl) bis Nr. 5 (25 ng/μl). Die höheren Konzentrationen wurden nicht mehr getestet. ++ Positivkontrolle (Histamindihydrochlorid), - Negativkontrolle (0,9% NaCl). Die Quaddeln sind mit einem Stift markiert.

b: Reibetest am kontralateralen Unterarm desselben Patienten, starke Quaddelbildung und Hautrötung in den Konzentrationen Nr. 2 (200 ng/μl) und Nr. 3 (100 ng/μl).

c: Vergrößerung des Bereichs von Fig. 8a bevor die Quaddeln angezeichnet wurden. Die urtikarielle Reaktion mit der Bildung von Pseudopodien (Nr. 6) ist gut zu erkennen.

d: Vergrößerung von Fig. 8b: Quaddelbildung im Reibetest bei der Konzentration Nr. 2 nach 20 min.

[0041] Fig. 9: Spätphasenreaktionen nach 24 h bei der Hauttestung mit dem rekombinanten p40 Allergen mit Hexahistidinag.

a: Reibetest: ekzematöse Reaktion in den Konzentrationen Nr. 6 (12,5 ng/μl) bis Nr. 2 (200 ng/μl). Nr. 1 wurde nicht durchgeführt.

b: Reibetest: keine ekzematöse Reaktionen in den Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 7.

c: Vergrößerung von Fig. 9a: Ekzematöse Reaktion bei Konzentration Nr. 4.

d: Pricktest: Infiltrierte Papeln innerhalb der markierten Grenzen der vorangegangenen Soforttyp-Reaktion.

[0042] Fig. 10: Immunoblot-Inhibitionsexperiment. Drei mit rekombinantem p40 Allergen aus der Dörrobstmotte positive Seren wurden verwendet, um mit und ohne Präinkubation mit rekombinantem p40 allergenhaltige Extrakte aus verschiedenen Spezies (Dörrobstmotte, Küchenschabe, Hausstaubmilbe, Hummer, Garnele, Miesmuschel und Kabeljau) zu testen. Die Molekulargewichte sind auf der linken Seite der Immunoblots angegeben, von oben nach unten 66, 46, 30 und 21 kDa.

SEQ ID No. 1 zeigt die cDNA des Allergens p40 aus *Plodia interpunctella*,

SEQ ID No. 2 zeigt die davon abgeleitete Proteinsequenz,

SEQ ID No. 3 zeigt die cDNA des Allergens p33 aus *Plodia interpunctella*,

SEQ ID No. 4 zeigt die davon abgeleitete Proteinsequenz,

SEQ ID No. 5 zeigt die cDNA des Allergens p84 aus *Plodia interpunctella*,

SEQ ID No. 6 zeigt die davon abgeleitete Proteinsequenz,

SEQ ID No. 7 zeigt die cDNA des Allergens p27 aus *Plodia interpunctella*, und

SEQ ID No. 8 zeigt die davon abgeleitete Proteinsequenz.

Beispiele

Beispiel 1

- 5 Test von verschiedenen Gruppen von Allergikern und Normalpersonen auf IgE-Antikörper gegen Mottenantigene aus Larven der Dörrobstmotte *P. interpunctella*

[0043] Da im klinischen Bereich eine mögliche Allergie gegen Motten bislang kaum Beachtung gefunden hat, konnte bei der Auswahl der Patienten keine Gruppe definiert werden, die klinische Beschwerden nach Kontakt mit Mottenallergenen als Symptom angab. Deshalb stellten wir für unsere Arbeit die folgenden Gruppen zusammen, die auf IgE-Antikörper gegen Mottenproteine getestet wurden:

1. Patienten mit Typ I allergischen Beschwerden (Rhinitis, Conjunctivitis, allergisches Asthma bronchiale) in Innenräumen (n = 90, Patienten H1–H90),
- 15 2. Patienten mit atopischer Dermatitis und Typ I allergischen Beschwerden (Rhinitis, Conjunctivitis, allergisches Asthma bronchiale) in Innenräumen (n = 12, Patienten AH1–AH12),
3. Patienten mit nachgewiesener Pollenallergie ohne Typ I allergische Beschwerden (Rhinitis, Conjunctivitis, allergisches Asthma bronchiale) in Innenräumen (n = 20, Patienten P1–P20),
- 20 4. Probanden ohne atopische Dermatitis und ohne nachgewiesene Typ I Allergien (n = 10, Probanden N1–N10).

IgE-Reaktivität von natürlichen Mottenextrakten

[0044] Präparationen von zwei verschiedenen Mottenspezies wurden verwendet, um mottenspezifische IgE-Antikörper in Patientenseren zu detektieren. Die eine Präparation ist ein kommerziell erhältliches Homogenisat von Faltern der Mehlmotte *Ephestia kuehniella* (Allergon, Pharmacia Upjohn, Uppsala, Schweden). Die andere Präparation wurde aus Mottenlarven (Wanderstadium, kurz vor der Verpuppung) von der Dörrobstmotte *Plodia interpunctella* hergestellt. Die Insektenproben (5 Larven) wurden in 0,2 ml PBS homogenisiert, im Verhältnis von 1 : 1 mit Laemmli-Auftragspuffer versetzt und auf einem 12,5% SDS-Polyacrylamidgel aufgetrennt (Fling und Gregerson, 1986). Es wurde ein präparatives Gel verwendet, auf das etwa 20 µg Gesamtprotein pro cm aufgetragen wurden. Als Marker diente ein Rainbow-Marker (Amersham Pharmacia). Das Gel wurde nach der Elektrophorese auf Nitrozellulose (Schleicher & Schuell, Dassel, Deutschland) geblottet (Towbin et al., 1979) und in 0,5 cm Streifen geschnitten.

[0045] Der Test der Patientenseren auf IgE gegen Motten wurde analog zu der von Jarolim et al. (1989) beschriebenen Methode durchgeführt. Die Streifen wurden 2 × 5 min und 1 × 30 min in Puffer G (42 mM Na₂HPO₄, 6,4 mM NaH₂PO₄, 0,5% (v/v) Tween 20, 0,5% (w/v) Rinderserumalbumin, 0,05 % (w/v) Na₂S₂O₃, pH 7,5) bei Raumtemperatur abgesättigt, dann in 1 ml Volumen in 1 : 10 (wenn nicht anders beschrieben) mit Puffer G verdünnten Patientenseren über Nacht bei 4°C gekippt. Die Streifen wurden 2 × 5 min und 1 × 30 min bei Raumtemperatur in Puffer G gewaschen, dann über Nacht mit einer 1 : 10 Verdünnung eines ¹²⁵I-markierten Anti-Human-IgE Antikörpers (Amersham Pharmacia) bei Raumtemperatur gekippt, wie oben gewaschen, getrocknet und aufgeklebt. Gebundenes mottenspezifisches IgE wurde so mit dem radioaktiv markierten Anti-IgE-Antikörper detektiert und die positiven Signale wurden mittels Autoradiographie auf einem Röntgenfilm (Kodak) sichtbar gemacht.

[0046] Die Fig. 1 zeigt in ihrem oberen Teil die Resultate dieses Experiments für die Gruppe der "Indoor"-Allergiker (Patienten mit allergischen Beschwerden in Innenräumen), Figur. 2 zeigt im oberen Teil die Ergebnisse für die anderen drei Gruppen. Die Ergebnisse sind auch weiter unten in Tabelle 1 dargestellt.

Tabelle 1

[0047] Zusammenfassung der IgE-Immunoblotresultate gegen verschiedene Allergenextrakte und gegen das rekombinante p40 Allergen mit Hexahistidin-tag aus der Dörrobstmotte. + + +, sehr starke Reaktion; + + starke Reaktion mit mindestens zwei starken positiven Banden; + schwache positive Reaktion mit mindestens einer sichtbaren Bande; – keine definierte positive Bande beobachtet.

DE 100 41 541 A 1

Patient	Dörrobst- motten- larven	Mehl- motten- falter	Rek. p40 Allergen (His ₆)	Haus- staub- milbe	Küchen- schabe	
H1	+	+	.	.	.	5
H2	-	-	.	.	.	
H3	-	-	.	.	.	
H4	-	-	.	.	.	
H5	++	+	.	++	+	10
H6	-	-	.	.	.	
H7	++	++	.	.	.	
H8	-	-	.	.	.	
H9	+	+	.	.	.	15
H10	-	-	.	.	.	
H11	-	-	.	.	.	
H12	-	-	.	.	.	
H13	++	++	.	.	++	20
H14	-	-	.	.	.	
H15	-	-	.	.	.	
H16	-	-	.	+	.	
H17	+	-	.	.	.	
H18	-	-	.	.	.	25
H19	-	-	.	.	.	
H20	+++	+++	+++	++	+++	
H21	+	+	.	++	.	
H22	+	+	.	+	.	
H23	-	-	.	.	.	30
H24	-	-	.	.	.	
H25	-	-	.	.	.	
H26	-	-	.	.	.	
H27	-	-	.	.	.	35
H28	++	++	.	++	++	
H29	-	+	.	+	.	
H30	-	-	.	.	.	
H31	-	+	.	.	.	
H32	++	++	+++	.	+	40
H33	+	+	.	.	.	
H34	-	-	.	.	.	
H35	+	+	.	.	+	
H36	-	-	.	.	.	45
H37	-	-	.	.	.	
H38	+	-	.	.	.	
H39	++	+	++	+	.	
H40	+	+	.	.	+	50
H41	+	-	.	.	.	
H42	+	-	.	.	.	
H43	-	-	.	.	.	
H44	-	-	.	.	.	
H45	+	-	.	+++	.	55
H46	+	+	.	+	.	

60

65

DE 100 41 541 A 1

Patient	Dörrobst- motten- larven	Mehl- motten- falter	Rek. p40 Allergen (His ₆)	Haus- staub- milbe	Küchen- schabe
5					
H47	-	-	-	-	-
H48	+	-	-	-	-
H49	-	+	-	-	-
10					
H50	-	-	-	-	-
H51	-	-	-	-	-
H52	-	-	-	-	-
H53	++	++	-	+	++
15					
H54	+	-	-	-	-
H55	-	+	-	-	-
H56	-	-	+	-	-
H57	++	+	-	-	-
20					
H58	++	-	+	++	-
H59	-	-	-	-	-
H60	-	-	-	-	-
H61	+	-	-	-	-
25					
H62	+	-	-	-	-
H63	+	-	-	-	-
H64	+	-	-	-	-
H65	-	-	-	-	-
30					
H66	-	+	-	-	-
H67	-	-	-	-	-
H68	-	-	-	-	-
35					
H69	+	+	-	-	-
H70	++	++	-	-	++
H71	-	-	-	-	-
H72	+	-	+	+	-
40					
H73	++	+	-	-	-
H74	-	+	-	-	-
H75	-	-	-	-	-
H76	+++	++	-	-	++
45					
H77	-	-	-	-	-
H78	++	++	+	-	+
H79	+	++	-	-	++
H80	+	+	-	-	-
50					
H81	+++	+++	+	-	+++
H82	+	++	-	-	+
H83	-	-	-	-	-
H84	+	-	-	+	-
55					
H85	-	-	-	-	-
H86	++	+	+	-	+
H87	-	-	-	+	-
60					
H88	-	-	-	-	-
H89	+++	+	+++	+	+
H90	-	-	-	+++	-

Patient	Dörrobst- motten- larven	Mehl- motten- falter	Rek. p40 Allergen (His ₆)	Haus- staub- milbe	Küchen- schabe	
AH1	-	-	-			5
AH2	+	-	-	+	-	
AH3	+	-	-			
AH4	+	-	-			10
AH5	+	+	-	-	-	
AH6	+	-	-			
AH7	-	-	-			
AH8	++	++	+	+++	++	15
AH9	+	+	-	-	-	
AH10	+++	+++	+	+++	++	
AH11	+++	+++	+++	+++	+++	
AH12	++	+++	-	+++	+	20
P1	+	-	-			
P2	-	-	-			
P3	-	-	-			
P4	+++	+++	+++	+	+++	25
P5	+	+	-	++	+	
P6	-	-	-	-	-	
P7	+	-	-	-	+	30
P8	-	-	-	-	-	
P9	+++	+++	-	+	++	
P10	-	-	-			
P11	-	-	-			35
P12	+	-	-	-	+	
P13	-	-	-	-	-	
P14	-	-	-			
P15	+	-	-	-	-	40
P16	+	-	-	-	-	
P17	-	-	-			
P18	-	-	-			
P19	+	++	-	+	+	45
P20	+	++	-	+	+	
N1	-	-	-	-	-	
N2	-	-	-	-	-	
N3	-	-	-	-	-	50
N4	-	-	-	-	-	
N5	-	-	-	-	-	
N6	-	-	-			
N7	-	-	-			55
N8	-	-	-			
N9	-	-	-			
N10	-	-	-			60

[0048] Insgesamt wurden bei den "Indoor"-Allergikern (n = 90) beim IgE-Immunoblot mit dem Dörrobstmottenlarven-Gesamtextrakt 4 sehr stark positive, 13 stark positive und 25 schwach positive Reaktionen beobachtet, bei den Atopikern mit allergischen Beschwerden in Innenräumen (n = 12) 2 sehr stark positive, 2 stark positive und 6 schwach positive. Bei den Pollenallergikern ohne angegebene allergische Beschwerden in Innenräumen (n = 20) gab es 2 sehr stark positive und 8 schwach positive Reaktionen. Insgesamt wurde bei 51 % der Patienten eine positive Reaktion auf Mottenlarvenproteine beobachtet. Keine der nichtallergischen Kontrollpersonen zeigte eine Reaktion im Immunoblot.

Test auf IgE-Antikörper gegen Proteine der Mehlmotte (*B. kuehniella*) im Palterstadium

- [0049] Das gleiche Patientenkollektiv wie oben wurde auf Streifchen mit einem kommerziell erhältlichen Extrakt aus der Mehlmotte untersucht, wobei die Ergebnisse auch in der Tabelle 1 dargestellt sind. Insgesamt zeigten 36% der Allergiker eine positive Reaktion auf Mottenfalter.

Test auf IgE-Antikörper gegen Proteine der Hausstaubmilbe (*Dermatophagoides pteronyssinus*) und der Küchenschabe (*Blattella germanica*)

- [0050] Ausgewählte Patienten und Normalpersonen aus dem Kollektiv wurden auf Streifchen mit kommerziell erhältlichen Extrakten aus der Hausstaubmilbe und der Küchenschabe getestet. Die Ergebnisse sind wieder in Tabelle 1 dargestellt. Die Küchenschabe ist ein flügelloses Insekt und näher mit der Dürrobstmotte verwandt als die Hausstaubmilbe, die zu den Spinnentieren zählt. Alle drei zählen zu den Gliederfüßlern (Arthropoden). Trotz der phylogenetischen Verwandtschaft der drei Spezies ist die IgE-Reaktivität der Patienten oft stark unterschiedlich. So reagiert zum Beispiel Patient H81 sehr stark auf Motte und Küchenschabe, aber nicht auf die Hausstaubmilbe. Patient H90 reagiert nur sehr stark mit der Milbe, aber nicht mit Schabe oder Motte. Patienten H7, H9, H33, H80, AH5 und AH9 reagieren auf Mottenlarven und Falter, aber nicht auf Schabe oder Milbe.

Beispiel 2

Isolierung und molekulare Charakterisierung eines cDNA Klons, der für das *P. interpunctella* Allergen p40 kodiertKonstruktion einer cDNA-Bank von *Plodia interpunctella*

- [0051] Die Insekten (*Plodia interpunctella*) wurden in Haferflocken angezüchtet (S. Prozell, M. Schöller, Institut für Vorratsschutz, Biologische Bundesanstalt, Berlin). 180 Larven im späten Wanderstadium, kurz vor der Verpuppung (2,4 g) wurden zur Präparation von RNA eingesetzt. Die Larven wurden in 30 ml Trizol Reagents (Life Technologies, Frederick, MY, USA) homogenisiert, und aus der wäßrigen Phase wurde nach dem Protokoll des Herstellers die RNA gewonnen. Aus 5 µg der erhaltenen Gesamt-RNA wurden mit Hilfe des PolyATtract Systems (Promega, Madison, WI, USA) polyA⁺ RNA gewonnen. Die mRNA wurde in cDNA überschrieben und diese mit Hilfe des Uni-ZAP Systems (Stratagene, La Jolla, CA, USA) auf gerichtete Weise in λ ZAP Phagen eingebaut. Die primäre Bank enthielt 3 × 10⁶ cDNA Klone und wurde nach Standardmethoden amplifiziert.

IgE-Immunoscreening und Analyse der immunopositiven Klone

- [0052] Zum Screening einer cDNA-Bank von *Plodia interpunctella* wurden Seren der Patienten AH11 (Screen 1), H20 (Screen 2) und AH10 und AH12 (Screen 3) verwendet. 360000 (Screen 1) oder 200000 (Screen 2, 3) Phagen der λ ZAP cDNA Bank wurden auf einem Rasen von *Escherichia coli* XL1-Blue (Stratagene) Zellen in einer Dichte von 15000 Phagen pro Petrischale mit 140 mm Durchmesser ausplattiert. Die Synthese von rekombinanten Proteinen wurde durch Auflegen von Nitrozellulosefiltern (Schleicher & Schüll, Dassel, Deutschland) induziert, die mit einer 10 mM IPTG (Isopropylthio-β-D-Galaktosid) Lösung getränkt waren (Huynh et al., 1985). 31 (Screen 1, Patient AH11) bzw. 11 (Screen 2, Patient H20) und 6 (Screen 3, Patienten AH10 und AH12) immunopositive Klone wurden jeweils mit Hilfe von Patientenserum und von ¹²⁵I-markierten, gegen humanes IgE gerichteten Antikörpern (Pharmacia & Upjohn, Uppsala, Schweden) nach etablierten Methoden (Breiteneder et al., 1989; Valenta et al., 1991; Vrtala et al., 1993) isoliert.

DNA-Sequenzanalyse der immunopositiven Klone

- [0053] Aus den positiven Phagen wurden durch "in vivo excision" (Short et al., 1988) mit Hilfe von Helferphagen (Stratagene, La Jolla, CA) die entsprechenden cDNA Plasmide gewonnen und nach Standardmethoden isoliert. Die DNA wurde mit Hilfe von Thermosequenzase (Amersham Pharmacia, Uppsala, Schweden) und IRD800-markierten Primern (MWG Biotech, Ebersberg) auf einem LI-COR Sequenzer (LI-COR, Lincoln, NE) analysiert. Die Basensequenzen wurden in Aminosäuresequenzen übersetzt und mit Hilfe des FastA-Programms (Pearson und Lipman, 1988) mit der SwissProt Datenbank verglichen. Alle Klone wurden mit Hilfe des GAP Programms aus dem UWGCG Programmpaket (Program Manual for the Wisconsin Package, Version 8, August 1994, Genetics Computer Group, 575 Science Drive, Madison, Wisconsin, USA 53711) miteinander verglichen. Auf diese Weise und mit Hilfe des Vergleichs zu den homologen Proteinen wurden Klone identifiziert, die einen kompletten Leserahmen aufwiesen.

- [0054] Beim Screening von 360000 Phagen der λ ZAP cDNA Bank mit dem Serum AH11 wurden 31 immunopositive Klone erhalten. Die in vivo exzidierten Plasmide wurden zunächst mit EcoRI und XhoI gespalten und auf einem Agarosegel wurden die Schnittmuster analysiert. Alle analysierbaren Klone enthielten dieselbe cDNA. Der längste verfügbare Klon wurde sequenziert (Fig. 3) und der offene Leserahmen, der ein Polypeptid von vorhergesagten 40 kDa (p40) darstellte, wurde mit den Datenbanken verglichen. Es zeigte sich, daß das gefundene Polypeptid (Fig. 3) über die gesamte Länge mit Argininkinasen verschiedener Spezies homolog war. Argininkinasen können die terminale Phosphatgruppe von ATP auf Arginin übertragen und so einen Energiereservestoff bilden. Bisher sind Argininkinasen nicht als Allergene identifiziert worden (siehe auch Einleitung). Die dem p40 Allergen am nächsten verwandte Argininkinase aus der Honigbiene (Kucharski und Maleszka, 1998) weist 85% Aminosäure-Sequenzidentität mit p40 auf.

Beispiel 3

Isolierung und molekulare Charakterisierung eines cDNA Klons, der für das *P. interpunctella* Allergen p33 kodiert

[0055] 200000 Phagen der λ ZAP cDNA Bank wurden wie oben beschrieben mit dem Serum H20 gescreent, dabei wurden 11 immunopositive Klone erhalten. Die in vivo exzidierten Plasmide wurden wie oben analysiert und sequenziert. 10 der 11 Klone kodierten für das gleiche Protein. Drei der Klone hatten die volle Länge, und zwei von ihnen hatten die identische Sequenz, die in Fig. 4 dargestellt ist. Der offene Leserahmen stellt ein Allergen von 33 kDa dar (p33), das mit Tropomyosinen verschiedener Spezies eng verwandt ist. Tropomyosine sind als kreuzreagierende Allergene besonders auch aus dem Bereich der Nahrungsmittelallergie bekannt (Reese et al., 1999).

Beispiel 4

Isolierung und molekulare Charakterisierung eines cDNA Klons, der für das *P. interpunctella* Allergen p84 kodiert

[0056] 200000 Phagen der λ ZAP cDNA Bank wurden wie oben beschrieben mit den Seren AH10 und AH12 gescreent, dabei wurden 6 immunopositive Klone erhalten. Die in vivo exzidierten Plasmide wurden wie oben analysiert und sequenziert. Nur einer der Klone (Sequenz Fig. 5) kodierte für ein Protein in voller Länge, es handelte sich um ein homologes zu Arylphorinen. Arylphorine gelten als Speicherproteine von Insekten und enthalten einen hohen Anteil an Tyrosin. Ein Arylphorin der Schabe (*Periplaneta americana*) ist bereits in einer Publikation (Wu et al., 1996) als Allergen beschrieben.

Beispiel 5

Isolierung und molekulare Charakterisierung eines cDNA Klons, der für das *P. interpunctella* Allergen p27 kodiert

[0057] 200000 Phagen der λ ZAP cDNA Bank wurden wie oben beschrieben mit dem Serum H20 gescreent (Screen 2), ebenso viele mit den Seren AH 10 und AH12 (Screen 3). Die in vivo exzidierten Plasmide wurden wie oben analysiert und sequenziert. Einer der Klone von Screen 2 und drei der Klone von Screen 3 kodierten für das gleiche Protein. Ein Sequenzvergleich der durch Übersetzung erhaltenen Aminosäuresequenz ergab eine signifikante Ähnlichkeit mit einer Glukose 1-Dehydrogenase aus *Bacillus megaterium* (36 % Sequenzidentität, Nagao et al., 1992). Es gab auch eine kleinere aber noch signifikante Ähnlichkeit mit dem Alt a 2 Allergen aus dem Pilz *Alternaria alternata* (26 % Sequenzidentität, De Vouge et al., 1998), einer Aldehyddehydrogenase, und dem Bet v 5 Allergen aus der Birke (20 % Sequenzidentität, Karamloo et al., 1999), einer Isoflavonreduktase. Bei dem p27 Allergen handelt es sich also um ein Redoxenzym. Die Sequenz ist in Fig. 6 dargestellt.

Beispiel 6

Expression des p40 Allergens mit einem Hexahistidintag und als Fusionsprotein in *E. coli*

[0058] Die p40 cDNA wurde auf zwei verschiedene Weisen in pET-Expressionsvektoren einkloniert so daß das p40 Allergen einmal nur mit einem Hexahistidintag und einmal als Fusionsprotein mit einer Zellulosebindenden Domäne erzeugt wurde. Das erste Konstrukt wurde unter nativen Bedingungen gereinigt. Das zweite Konstrukt wurde über eine Zellulosesäule gereinigt. Sowohl das Fusionsprotein mit einer zellulosebindenden Domäne als auch das Nichtfusionsprotein mit Hexahistidintag besaßen Argininkinaseaktivität.

Konstruktion eines Expressionsvektors zur Expression des p40 Allergens mit einem Hexahistidin-"Tag"

[0059] Die komplette cDNA wurde in zwei Stufen in die EcoRI und XhoI Schnittstellen des Plasmids pET23(+) (Novagen, Madison, Wisconsin, USA) einkloniert. Die Ribosomenbindungsstelle wurde mit Hilfe der Oligonukleotidabhängigen Mutagenese nach Kunkel et al., (1987) in den Expressionsvektor eingebaut. Dazu wurde das Mutageneseoligonukleotid 5'-GGT AGC GGC GTC CAC CAT GGT ATA TCT CCT TCT AGA GGG AAA CCG-3' verwendet. Der entstandene Vektor pETAK1 wurde durch DNA-Sequenzanalyse überprüft. In dem Vektor wurde dann am carboxyterminalen Ende der Sequenz durch eine zweite Mutagenese mit dem Oligonukleotid 5'-ATC TCA GTG GTG GTG GTG GTG GTG CAG GGA TTT CTC GAT TTT GAT-3' ein Hexahistidintag für die Reinigung über eine Nickelaffinitätssäule (Qiagen, Hilden, Deutschland) in das Expressionsplasmid eingebracht, und es entstand der Vektor pETHisAK1, der durch Sequenzierung überprüft wurde.

Expression und Reinigung des p40 Allergens als Nichtfusionsprotein mit einem Hexahistidin-"Tag"

[0060] Der Vektor pETHisAK1 wurde in *Escherichia coli* BL21 (DE3) transformiert und die transformierten Zellen in einer 400 ml Kultur bei 37°C geschüttelt bis zu einer optischen Dichte (600 nm) von 0,8. Die Synthese des rekombinanten Proteins wurde durch Zugabe von 0,4 mM (Endkonzentration) von IPTG (Isopropyl- β -D-Galaktosid) induziert, und die Kultur wurde noch 3 h bei 37°C weitergeschüttelt. Die Zellen wurden durch Zentrifugation geerntet, dann wurden die Zellen 10 min in Lysepuffer (100 mM KCl, 50 mM Mes, 4% (v/v) Triton X-100, 8 mM DTT, 8 mM EDTA, 25 μ g/ml Polymyxin B Sulfat (Sigma, St. Louis, MO, USA), pH 7,5) behandelt (Schupp et al., 1995). Zelldetritus wurde 30 min bei 2000 \times g und 4°C abzentrifugiert. Das Protein wurde mit Hilfe von zentrifugierbaren Kleinsäulen unter nativen Bedingungen durch Nickelchelat-Affinitätschromatographie gereinigt wie vom Hersteller (Qiagen) beschrieben.

Konstruktion eines Expressionsklons zur Expression des p40 Allergens als Fusionsprotein

- [0061] Die komplette cDNA, die für das p40 Allergen kodiert, wurde in den Expressionsvektor pET36b (Novagen) nach Standardmethoden (Sambrook et al., 1989) unter Verwendung der EcoRI und XhoI Restriktionsstellen umklont.
- 5 Dies geschah in zwei Stufen, da die cDNA eine interne XhoI-Stelle aufwies. Der noch fehlende Übergang zwischen der Sequenz, die für die Zellulose bindende Domäne kodiert und der Sequenz, die für die Argininkinase kodiert, wurde mit Hilfe der Oligonukleotid-abhängigen Mutagenese nach Kunkel et al., (1987) in den Expressionsvektor eingebaut.
- [0062] Dazu wurde das Mutageneseoligonukleotid 5'-GGT AGC GGC GTC CAC CAT GGT ATA TCT CCT TCT AGA GGG AAA CCG-3' verwendet. Der entstandene Vektor pCBDAK1 wurde durch DNA-Sequenzanalyse überprüft.

Expression eines Fusionsproteins aus einer Zellulose-bindenden Domäne und dem p40 Allergen

- [0063] Der Vektor pCBDAK1 wurde in Escherichia coli BL21 (DE3) transformiert und die transformierten Zellen in einer 400 ml Kultur bei 37°C geschüttelt bis zu einer optischen Dichte (600 nm) von 0,8. Die Synthese des rekombinanten Proteins wurde durch Zugabe von 0,4 mM (Endkonzentration) von IPTG (Isopropyl- β -D-Galaktosid) induziert, und die Kultur wurde noch 3 h bei 37°C weitergeschüttelt. Die Zellen wurden durch Zentrifugation geerntet, dann wurden die Zellen 10 min in Lysepuffer (100 mM KCl, 50 mM Mes, 4% (v/v) Triton X-100, 8 mM DTT, 8 mM EDTA, 25 μ g/ml Polymyxin B Sulfat (Sigma, St. Louis, MO, USA), pH 7.5) behandelt (Schupp et al., 1995). Zelldetritus wurde 30 min bei 2000 \times g und 4°C abzentrifugiert. Das Fusionsprotein wurde durch Zellulose-Affinitätschromatographie gereinigt wie vom Hersteller (Novagen) beschrieben.

Test des rekombinanten p40 Allergens mit Hexahistidintag und des Fusionsproteins aus einer Zellulose-bindenden Domäne und dem p40 Allergen auf IgE-Reaktivität

- [0064] Das gereinigte p40 Allergen mit einem Hexahistidintag wurde wie oben beschrieben in einer Konzentration von 10 μ g pro cm auf einem präparativen 12,5% SDS-Polyacrylamidgel elektrophoretisiert, auf Nitrozellulose geblottet und mit jenen Patientenseren getestet, die in den oben beschriebenen Experimenten mit dem Extrakt von P. interpunctella Larven getestet worden waren.
- [0065] Das gereinigte rekombinante Fusionsprotein wurde wie oben beschrieben in einer Konzentration von 5 μ g pro cm auf einem präparativen 12,5% SDS-Polyacrylamidgel elektrophoretisiert, auf Nitrozellulose geblottet und mit jenen Patientenseren getestet, die in den oben beschriebenen Experimenten mit dem Extrakt von P. interpunctella Larven positive Signale ergeben hatten.

Test der oben beschriebenen Patienten und Normalpersonen auf IgE-Antikörper gegen das rekombinante p40 Allergen mit Hexahistidintag

- [0066] Alle Seren der oben beschriebenen Patienten und Normalpersonen wurden auf gleiche Weise wie oben beschrieben auf IgE-Antikörper gegen das gereinigte p40 Allergen mit Hexahistidintag getestet (Fig. 1, 2, Tabelle 1). Bei diesem Versuch zeigte sich eine Reaktivität nur im Molekulargewichtsbereich bei 40 kDa, deshalb ist ein schmalerer Ausschnitt der Immunoblots unter den Blots mit Larvenproteinen dargestellt. Insgesamt waren 10 von 90 "Indoor"-Allergikern positiv, 3 von 12 Atopikern mit "Indoor"-Allergie und einer von 20 Pollenallergikern ohne angegebene allergischen Beschwerden in Innenräumen. Das bedeutet, dass 11% der Patienten H1-H90 und 23% der Patienten AH1-AH12 IgE gegen Larven der Dörrobstmotte hatten.

Test von Patienten und Normalpersonen auf IgE-Antikörper gegen das rekombinante p40 Fusionsprotein mit Zellulose-bindender Domäne

- [0067] Eine Auswahl der oben beschriebenen Seren wurde auf IgE gegen das rekombinante p40 Fusionsprotein getestet (Beispiele in Fig. 7). Auch das rekombinante p40 Fusionsprotein war geeignet, IgE-Antikörper gegen das natürliche p40 Antigen nachzuweisen.

Beispiel 7

Hauttests

- [0068] Das gereinigte rekombinante p40 Allergen mit Hexahistidintag wurde in steriler 0,9% NaCl-Lösung auf 10 verschiedene Konzentrationen eingestellt: Nr. 1 enthielt 400 ng/ μ l, die weiteren Proben enthielten absteigende Konzentrationen von 200 ng/ μ l (Nr. 2), 100 ng/ μ l (Nr. 3), 50 ng/ μ l (Nr. 4), 25 ng/ μ l (Nr. 5), 12,5 ng/ μ l (Nr. 6), 6,25 ng/ μ l (Nr. 7), 3,13 ng/ μ l (Nr. 8), 1,56 ng/ μ l (Nr. 9) und 0,78 ng/ μ l (Nr. 10). Vor dem intrakutanen Hauttest wurde am kontralateralen Arm ein Reibetest mit je 30 μ l der Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 2 durchgeführt und nach 5, 10 und 20 min sowie 24 h abgelesen. Die Negativkontrolle war 0,9% NaCl, als Positivkontrolle wurde Histamin dihydrochlorid in einer Konzentration von 1 mg/ml verwendet. Basierend auf den Ergebnissen des Reibetests wurde dann der Pricktest in den Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 5 durchgeführt und jeweils nach 20 min und 24 h abgelesen.
- [0069] Der mottenallergische Patient AH11 wurde gegen das rekombinante p40 Allergen mit Hexahistidintag zuerst im Reibetest und dann im Pricktest untersucht. Im Reibetest (Fig. 8b) riefen die Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 6 keine Sofortreaktionen hervor, die Konzentration Nr. 5 induzierte einen leichten Juckreiz im Probegebiet, Nr. 4 rief nach 5-10 Minuten winzige Quaddeln hervor. Nr. 3 und Nr. 2 riefen multiple Quaddeln (Durchmesser 4-5 mm) hervor. Diese hatten nach 15-20 min die maximale Ausprägung (Fig. 8d) und bildeten sich alle nach 45 min zurück.

[0070] Nach dem Reibetest wurde der Pricktest mit den gleichen Verdünnungen (Nr. 10 bis Nr. 5) in aufsteigenden Konzentrationen durchgeführt (Fig. 8a). Auf die Konzentrationen Nr. 10 und Nr. 9 wurde keine unmittelbare Hautreaktion beobachtet. Quaddeln und Hautrötung traten in den Konzentrationen Nr. 8 (3,12 ng/µl) bis Nr. 5 (25 ng/µl) auf. Der Durchmesser der Quaddeln war zwischen 7 mm (Konzentration Nr. 8) und 15 mm (Konzentration Nr. 6) (Fig. 8c). Aufgrund der Stärke der Reaktionen von den Konzentrationen Nr. 8 bis Nr. 5 wurden Konzentrationen Nr. 4 bis Nr. 1 nicht getestet. Die Quaddeln wurden zur Dokumentation bei ihrer maximalen Ausprägung nach 20 min mit einem Stift markiert und bildeten sich nach 45 min spontan zurück.

[0071] Bei der Ablesung nach 24 h wurden innerhalb der markierten Grenzen der vorangegangenen Soforttyp-Reaktionen akzematoides Papeln als Spätphasenreaktion des Pricktests beobachtet (Fig. 9d). Der kontralaterale Arm, an dem der Reibetest durchgeführt worden war, zeigte eine ausgeprägte ekzematöse Reaktion im Gebiet der Konzentrationen Nr. 6 bis Nr. 4 (Fig. 9a, c), während bei den niedrigeren Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 7 keine ekzematöse Reaktion beobachtet wurde (Fig. 9b).

Beispiel 8

Immunoblot-Inhibition und Nachweis der Kreuzreaktivität des p40 Allergens mit Allergenen verschiedener Spezies

[0072] Aus der Literatur ist bekannt, daß eine enzymatische Argininkinaseaktivität praktisch in allen untersuchten Invertebraten vorkommt. Um zu überprüfen, welche immunologische Ähnlichkeiten zwischen dem p40 Allergen der Dörrobstmotte und den Homologen in anderen Spezies bestehen, wurde ein Immunoblot-Inhibitionsexperiment durchgeführt. Allergenextrakte aus der Milbe (*Dermatophagoides pteronyssinus*), Küchenschabe (*Blattella germanica*), Garnele (*Penaeus monodon*), Hummer (*Homarus gammarus*), Miesmuschel (*Mytilus edulis*), und Kabeljau (*Gadus morhua*) als einzigem Vertebraten wurden entweder eingekauft (Milbe und Schabe) oder aus frisch eingekauftem, ungekochten Muskelfleisch präpariert.

[0073] Die Gesamtallergene von der Milbe und der Küchenschabe stammten von Pharmacia/Allergon. Die verschiedenen Meeresfrüchte wurden in frischem, ungekochten Zustand auf dem Naschmarkt in Wien erworben. Es wurde so gut wie möglich nur Muskelfleisch verarbeitet. Die verschiedenen Proben (1–5 g) wurden in flüssigem Stickstoff eingefroren, in der Reibschale zerrieben, mit 3 ml pro g Probe in eiskaltem bidest. H₂O mit 5 mM PMSF (Phenylmethansulfonylfluorid) 1 h bei 4°C gerührt. Ein Volumen Auftragspuffer (Fling und Gregerson, 1986) wurde zugesetzt und die Proben wurden 10 min bei 95°C denaturiert, unlösliche Bestandteile wurden 10 min bei 14500 Upm und 4°C abzentrifugiert, und die Proteinkonzentration der Extrakte wurde auf einem Coomassie-gefärbten SDS-Polyacrylamidgel abgeschätzt. Wie oben wurden präparative Gele mit 200 µg Protein pro cm gefahren, auf Nitrozellulose geblottet und in Streifen geschnitten.

[0074] Das Serum des Patienten AH11 und von den Patienten H89 und H32 wurde in der Konzentration 1 : 10 mit Puffer G (42 mM Na₂HPO₄, 6,4 mM NaH₂PO₄, 0,5% (v/v) Tween 20, 0,5% (w/v) Rinderserumalbumin, 0,05% (w/v) NaN₃, pH 7,5) verdünnt. Je 1 ml der Proben wurde entweder mit 10 µg des rekombinanten p40 Allergens mit Hexahistidin tag in Puffer G, oder nur in Puffer G über Nacht bei 4°C präinkubiert, und dann wurde je mit einem Streifen Nitrozellulose mit geblotteten Extrakten die IgE-Reaktivität bestimmt. Das gebundene IgE wurde wie üblich mit jodmarkierten Antihuman-IgE Antikörpern detektiert.

[0075] Bei allen untersuchten Invertebratenspezies reagierten die Seren mit einer Bande im Bereich von 40 kDa, die durch Präinkubation mit dem rekombinanten p40 Allergen aus der Dörrobstmotte entweder ausgelöscht (Dörrobstmotte, Hausstaubmilbe) oder abgeschwächt (Küchenschabe, Garnele, Hummer, Miesmuschel) wurde (Fig. 10). Im Extrakt aus Kabeljau gab es zwar eine Reihe von allergenen Proteinen, aber keines von ihnen wurde durch Präinkubation mit dem p40 Allergen aus der Motte teilweise oder vollständig inhibiert.

LITERATUR

- Anisike E O, Moreland B H, Watts D C (1975) Evolutionary variation between a monomer and a dimer arginine kinase. *Biochem. J.* 145: 535–543.
- Arruda L K, Vailes L D, Benjamin D C, Chapman M D (1995) Molecular cloning of German cockroach (*Blattella germanica*) allergens. *Int. Arch. Allergy Immunol.* 107: 295–297.
- Baldo B A, Panzani R C (1988) Detection of IgE antibodies to a wide range of insect species in subjects with suspected inhalant allergies to insects. *Int. Arch. Allergy Appl. Immunol.* 85: 278–287.
- Breiteneder H, Pettenburger K, Bito A, Valenta R, Kraft D, Rumpold H, Scheiner O, Breitenbach M (1989) The gene coding for the major birch pollen allergen Bet v 1, is highly homologous to a pea disease resistance response gene. *EMBO J.* 8: 1935–1938.
- Davis F M, Jenkins J N (1995) Management of scales and other insect debris: occupational health hazard in a lepidopterous rearing facility. *J. Econ. Entomol.* 88: 185–191.
- De Vouge M W, Thaker A J, Zhang L, Muradia G, Rode H, Vijay H M (1998) Molecular cloning of IgE-binding fragments of *Alternaria alternata* allergens. *Int. Arch. Allergy Immunol.* 116: 261–268.
- Fling S P, Gregerson D S (1986) Peptide and protein molecular weight determination by electrophoresis using a high-molarity tris buffer system without urea. *Anal. Biochem.* 155: 83–8.
- Huynh T V et al., In: *cDNA cloning*, Oxford, IRL Press, 1 (1985) 49–78.
- Jarolim E, Rumpold H, Endler A T, Ebner H, Breitenbach M, Scheiner O, Kraft D (1989) IgE and IgG antibodies of patients with allergy to birch pollen as tools to define the allergen profile of *Betula verrucosa*. *Allergy* 44: 385–395.
- Karamloo F, Schmitz N, Scheurer S, Foetisch K, Hoffmann A, Haustein D, Vieths S (1999) Molecular cloning and characterization of a birch pollen minor allergen, Bet v 5, belonging to a family of isoflavone reductase-related proteins. *J. Allergy Clin. Immunol.* 104: 991–999.

- Komase Y, Sakata M, Azuma T, Tanaka A, Nakagawa T (1997) IgE antibodies against midge and moth found in Japanese asthmatic subjects and comparison of allergenicity between these insects. *Allergy* 52: 75-81.
- Kraft D, Ferreira F, Vrtala S, Breiteneder H, Ebner C, Valenta R, Susani M, Breitenbach M, Scheiner O (1999) The importance of recombinant allergens for diagnosis and therapy of IgE-mediated allergies. *Int. Arch. Allergy Immunol.* 118: 171-176.
- Kucharski R, Maleszka R (1998) Arginine kinase is highly expressed in the compound eye of the honey bee, *Apis mellifera*. *Gene* 211: 343-349.
- Kunkel T A, Roberts J D, Zakour R A (1987) Rapid and efficient site-specific mutagenesis without phenotypic selection. *Methods Enzymol.* 154: 367-382.
- Lin R-Y, Shen H-D, Han S-H (1993) Identification and characterization of a 30 kd major allergen from *Parapenaeus fissurus*. *J. Allergy Clin. Immunol.* 92: 837-845.
- Miyamoto T, In: *Advances in Allergology and Clinical Immunology*, Eds Godard P et al., The Parthenon Publishing Group-Carnforth, U. K. and New Jersey, USA, (1992) 343-347.
- Nagao T, Mitamura T, Wang X H, Negoro S, Yomo T, Urabe I, Okada H (1992) Cloning, nucleotide sequences, and enzymatic properties of glucose dehydrogenase isozymes from *Bacillus megaterium* IAM1030. *J. Bacteriol.* 174: 5013-5020.
- Pearson W R, Lipman D J (1988) Improved tools for biological sequence comparison. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 85: 2444-2448.
- Reese G, Ayuso R, Lehrer S B (1999) Tropomyosin: an invertebrate panallergen. *Int. Arch. Allergy Immunol.* 119: 247-258.
- Rosenstreich D L, Eggleston P, Kattan M, Baker D, Slavin R G, Gergen P, Mitchell H, McNiff Mortimer K, Lynn H, Ownby D, Malveaux F (1997) The role of cockroach allergy and exposure to cockroach allergen in causing morbidity among inner-city children with asthma. *N. Engl. J. Med.* 336: 1356-1363.
- Schupp J M, Travis S E, Price L B, Shand R F, Keim P (1995) Rapid bacterial permeabilization reagent useful for enzyme assays. *Biotechniques* 19: 18-20.
- Segal D M, Taurog J D, Metzger H (1977) Dimeric immunoglobulin E serves as a unit signal for mast cell degranulation. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 74: 2993-2997.
- Short J M, Fernandez J M, Sorge J A, Huse W D (1988) Lambda ZAP: a bacteriophage lambda expression vector with in vivo excision properties. *Nucleic Acids Res.* 16: 7583-7600.
- Storms W W, Berry C, Withee W (1981) Miller moth asthma. *Clin. Allergy* 11: 55-59.
- Suzuki M, Itoh H, Sugiyama K, Takagi I, Nishimura J, Kato K, Mamiya S, Baba S, Ohya Y et al. (1995) Causative allergens of allergic rhinitis in Japan with special reference to silkworm moth allergen. *Allergy* 50: 23-27.
- Thomas W R, Smith W (1999) Towards defining the full spectrum of important house dust mite allergens. *Clin. Exp. Allergy* 29: 1583-1587.
- Towbin H, Staehelin T, Gordon J (1979) Electrophoretic transfer of proteins from polyacrylamide gels to nitrocellulose sheets: procedure and some applications. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 76: 4350-4354.
- Unger A, Stoger P, Simon Nobbe B, Susani M, Cramer R, Ebner C, Hintner H, Breitenbach M (1999) Clinical testing of recombinant allergens of the mold *Alternaria alternata*. *Int. Arch. Allergy Immunol.* 118: 220-221.
- Valenta R, Duchêne M, Pettenburger K, Sillaber C, Valent P, Bettelheim P, Breitenbach M, Rumpold H, Kraft D, Scheiner O (1991) Identification of profilin as a novel pollen allergen; IgE autoreactivity in sensitized individuals. *Science* 253: 557-560.
- Valenta R, Lidholm J, Niederberger V, Hayek B, Kraft D, Gronlund H (1999) The recombinant-allergen-based concept of component-resolved diagnostics and immunotherapy (CRD and CRIT). *Clin. Exp. Allergy* 29 (1999) 896-904.
- Van Wijnen J H, Verhoeff A P, Mulder Folkerts D K, Brachel H J, Schou C (1997) Cockroach allergen in house dust. *Allergy* 52: 460-464.
- Vrtala S, Sperr W R, Reimitzer I, von Ree R, Laffer S, Muller W D, Valent P, Lechner K, Rumpold H, Kraft D, et al. (1993) cDNA cloning of a major allergen from timothy grass (*Phleum pratense*) pollen; characterization of the recombinant Phl pV allergen. *J. Immunol.* 151: 4773-4781.
- Wang X, Zheng S, Zhang H (1994) A study of occupational asthma and specific IgE in sericulture workers. *Chung Kuo I Hsueh Ko Hsueh Yuan Hsueh Pao.* 16: 323-327.
- Wu C H, Lee M F, Liao S C, Luo S F (1996) Sequencing analysis of cDNA clones encoding the American cockroach Cr-Pi allergens. Homology with insect hemolymph proteins. *J. Biol. Chem.* 271: 17937-17943.
- Wyss M, Maughan D, Wallimann T (1995) Re-evaluation of the structure and physiological function of guanidino kinases in fruitfly (*Drosophila*), sea urchin (*Psammechinus miliaris*) and man. *Biochem. J.* 309: 255-261.

DE 100 41 541 A 1

SEQUENZPROTOKOLL

<110> Duchene, Michael		
<120> Rekombinante Allergene aus der Motte Plodia interpunctella		5
<130> 22034pdemd		10
<140>		
<141>		
<160> 8		15
<170> PatentIn Ver. 2.1		20
<210> 1		
<211> 1294		
<212> DNA		
<213> Plodia interpunctella		25
<220>		
<221> CDS		30
<222> (25)..(1089)		
<400> 1		
tcaagtgtca gaaaagcagc agca atg gtg gac gcc gct acc ctt gag aaa	51	35
Met Val Asp Ala Ala Thr Leu Glu Lys		
1 5		
ttg gag gct ggc ttc agc aag ctt gcc gcc tcc gac tca aag tcg ctg	99	40
Leu Glu Ala Gly Phe Ser Lys Leu Ala Ala Ser Asp Ser Lys Ser Leu		
10 15 20 25		
ctg aag aaa tac ctc acc agg gag gta ttt gat gct ctc aag aac aag	147	45
Leu Lys Lys Tyr Leu Thr Arg Glu Val Phe Asp Ala Leu Lys Asn Lys		
30 35 40		
aag acc tca ttt ggt tca act ctc ctg gat tct atc cag tca ggt gtt	195	50
Lys Thr Ser Phe Gly Ser Thr Leu Leu Asp Ser Ile Gln Ser Gly Val		
45 50 55		
gag aac tta cat tcg ggt gtt gga att tat gcc cca gat gct gag gca	243	55
Glu Asn Leu His Ser Gly Val Gly Ile Tyr Ala Pro Asp Ala Glu Ala		
60 65 70		
tat gta gta ttt gca gac ttg ttc gac ccc atc att gaa gat tac cac	291	60
Tyr Val Val Phe Ala Asp Leu Phe Asp Pro Ile Ile Glu Asp Tyr His		
		65

DE 100 41 541 A 1

5	aat ggc ttc aag aaa acc gac aag cac cct ccc aag aac tgg gga gat	339
	Asn Gly Phe Lys Lys Thr Asp Lys His Pro Pro Lys Asn Trp Gly Asp	
	90 95 100 105	
10	gtt gag acc ctc ggg aac ttg gat cct gct ggt gaa ttt gtt gtc tcc	387
	Val Glu Thr Leu Gly Asn Leu Asp Pro Ala Gly Glu Phe Val Val Ser	
	110 115 120	
15	acc cgt gtc cgc tgc ggt cgc tcc atg gaa ggc tac cca ttc aac ccc	435
	Thr Arg Val Arg Cys Gly Arg Ser Met Glu Gly Tyr Pro Phe Asn Pro	
	125 130 135	
20	tgc tta aca gag gcc caa tac aag gaa atg gaa gag aaa gtc tcc tcc	483
	Cys Leu Thr Glu Ala Gln Tyr Lys Glu Met Glu Glu Lys Val Ser Ser	
	140 145 150	
25	aca ctc tcc ggc ctc gag ggt gaa ctg aaa ggc acc ttt ttc cca ctc	531
	Thr Leu Ser Gly Leu Glu Gly Glu Leu Lys Gly Thr Phe Phe Pro Leu	
	155 160 165	
30	aca ggc atg tcc aag gag act caa caa cag ttg att gat gac cac ttc	579
	Thr Gly Met Ser Lys Glu Thr Gln Gln Gln Leu Ile Asp Asp His Phe	
	170 175 180 185	
35	ctg ttc aag gag ggt gat cgc ttc ctc cag gcc gct aac gct tgc cgc	627
	Leu Phe Lys Glu Gly Asp Arg Phe Leu Gln Ala Ala Asn Ala Cys Arg	
	190 195 200	
40	ttc tgg ccc tcc ggt cgt ggc atc tac cac aat gag aac aag act ttc	675
	Phe Trp Pro Ser Gly Arg Gly Ile Tyr His Asn Glu Asn Lys Thr Phe	
	205 210 215	
45	ctg gta tgg tgc aat gag gag gac cac ctc cgt ctg atc tcc atg caa	723
	Leu Val Trp Cys Asn Glu Glu Asp His Leu Arg Leu Ile Ser Met Gln	
	220 225 230	
50	atg ggc ggc gac ctg aag cag gtg tac aag agg ctg gtg agg gga gtg	771
	Met Gly Gly Asp Leu Lys Gln Val Tyr Lys Arg Leu Val Arg Gly Val	
	235 240 245	
55	aac gac atc gcg aag agg atc cca ttc tcg cac aac gag cgg ctg ggc	819
	Asn Asp Ile Ala Lys Arg Ile Pro Phe Ser His Asn Glu Arg Leu Gly	
	250 255 260 265	
60	ttc ctg act ttc tgc ccc acc aac ctg ggc aca acg gtg cgc gca tcg	867
	Phe Leu Thr Phe Cys Pro Thr Asn Leu Gly Thr Thr Val Arg Ala Ser	
65		

DE 100 41 541 A 1

270	275	280		
gtg cac atc aag ctg ccc aag ctg gcg gcc gac aag gcc aag ctg gag	915	5		
Val His Ile Lys Leu Pro Lys Leu Ala Ala Asp Lys Ala Lys Leu Glu				
285 290 295				
gag gtg gcc agc aag tac cac ctg cag gtg cgc ggc acc cgc ggc gag	963	10		
Glu Val Ala Ser Lys Tyr His Leu Gln Val Arg Gly Thr Arg Gly Glu				
300 305 310				
cac acg gag gcc gag ggc ggc gtc tac gac atc tcc aac aag agg cgc	1011	15		
His Thr Glu Ala Glu Gly Gly Val Tyr Asp Ile Ser Asn Lys Arg Arg				
315 320 325				
atg gga ctc acc gag tac gaa gcc gtc aag gag atg tac gac ggc atc	1059	20		
Met Gly Leu Thr Glu Tyr Glu Ala Val Lys Glu Met Tyr Asp Gly Ile				
330 335 340 345		25		
gct gaa ctg atc aaa atc gag aaa tcc ctg taagatgttt aacgatctcg	1109			
Ala Glu Leu Ile Lys Ile Glu Lys Ser Leu				
350 355		30		
cgctatcagt attttttgta ttatttatcg ttttcacata agtattggat gtgaaggggc	1169			
gagggcgaca ctatgcagcg gccttgagcg gggccgggca cgcgggcggc ccactatact	1229	35		
gtttcgtaaa agtattgtct ataaggaaat ggaaaataaa gacagctagc gttaagacaa	1289			
aaaaa	1294	40		
<210> 2		45		
<211> 355				
<212> PRT				
<213> Plodia interpunctella		50		
<400> 2				
Met Val Asp Ala Ala Thr Leu Glu Lys Leu Glu Ala Gly Phe Ser Lys				
1 5 10 15		55		
Leu Ala Ala Ser Asp Ser Lys Ser Leu Leu Lys Lys Tyr Leu Thr Arg				
20 25 30				
Glu Val Phe Asp Ala Leu Lys Asn Lys Lys Thr Ser Phe Gly Ser Thr		60		
35 40 45				
Leu Leu Asp Ser Ile Gln Ser Gly Val Glu Asn Leu His Ser Gly Val		65		
50 55 60				

DE 100 41 541 A 1

Gly Ile Tyr Ala Pro Asp Ala Glu Ala Tyr Val Val Phe Ala Asp Leu
 65 70 75 80
 5 Phe Asp Pro Ile Ile Glu Asp Tyr His Asn Gly Phe Lys Lys Thr Asp
 85 90 95
 10 Lys His Pro Pro Lys Asn Trp Gly Asp Val Glu Thr Leu Gly Asn Leu
 100 105 110
 15 Asp Pro Ala Gly Glu Phe Val Val Ser Thr Arg Val Arg Cys Gly Arg
 115 120 125
 20 Ser Met Glu Gly Tyr Pro Phe Asn Pro Cys Leu Thr Glu Ala Gln Tyr
 130 135 140
 25 Lys Glu Met Glu Glu Lys Val Ser Ser Thr Leu Ser Gly Leu Glu Gly
 145 150 155 160
 30 Glu Leu Lys Gly Thr Phe Phe Pro Leu Thr Gly Met Ser Lys Glu Thr
 165 170 175
 35 Gln Gln Gln Leu Ile Asp Asp His Phe Leu Phe Lys Glu Gly Asp Arg
 180 185 190
 40 Phe Leu Gln Ala Ala Asn Ala Cys Arg Phe Trp Pro Ser Gly Arg Gly
 195 200 205
 45 Ile Tyr His Asn Glu Asn Lys Thr Phe Leu Val Trp Cys Asn Glu Glu
 210 215 220
 50 Asp His Leu Arg Leu Ile Ser Met Gln Met Gly Gly Asp Leu Lys Gln
 225 230 235 240
 55 Val Tyr Lys Arg Leu Val Arg Gly Val Asn Asp Ile Ala Lys Arg Ile
 245 250 255
 60 Pro Phe Ser His Asn Glu Arg Leu Gly Phe Leu Thr Phe Cys Pro Thr
 260 265 270
 65 Asn Leu Gly Thr Thr Val Arg Ala Ser Val His Ile Lys Leu Pro Lys
 275 280 285
 70 Leu Ala Ala Asp Lys Ala Lys Leu Glu Glu Val Ala Ser Lys Tyr His
 290 295 300
 75 Leu Gln Val Arg Gly Thr Arg Gly Glu His Thr Glu Ala Glu Gly Gly
 305 310 315 320

DE 100 41 541 A 1

Val Tyr Asp Ile Ser Asn Lys Arg Arg Met Gly Leu Thr Glu Tyr Glu	
325 330 335	
Ala Val Lys Glu Met Tyr Asp Gly Ile Ala Glu Leu Ile Lys Ile Glu	5
340 345 350	
Lys Ser Leu	10
355	
<210> 3	15
<211> 1092	
<212> DNA	
<213> Plodia interpunctella	20
<220>	
<221> CDS	25
<222> (31)..(885)	
<400> 3	
acaggacagt agacacacaa agccaccacc atg gac gcg atc aag aag aag atg 54	30
Met Asp Ala Ile Lys Lys Lys Met	
1 5	
cag gcg atg aag ctg gag aag gac aac gct ttg gac cgc gct gcc atg 102	35
Gln Ala Met Lys Leu Glu Lys Asp Asn Ala Leu Asp Arg Ala Ala Met	
10 15 20	
tgc gag cag cag gcc aag gac gcc aac ctc cgt gct gag aag gcc gag 150	40
Cys Glu Gln Gln Ala Lys Asp Ala Asn Leu Arg Ala Glu Lys Ala Glu	
25 30 35 40	
gag gag gcc aga caa ttg cag aag aag atc cag acg att gag aac gat 198	45
Glu Glu Ala Arg Gln Leu Gln Lys Lys Ile Gln Thr Ile Glu Asn Asp	
45 50 55	
ctg gac cag acg cag gag gcg ctc atg cag gtc aac gcc aag ctg gaa 246	50
Leu Asp Gln Thr Gln Glu Ala Leu Met Gln Val Asn Ala Lys Leu Glu	
60 65 70	55
gag aaa gag aaa gct ctt cag aac gct gag tcc gaa gtc gct gcc ctc 294	
Glu Lys Glu Lys Ala Leu Gln Asn Ala Glu Ser Glu Val Ala Ala Leu	
75 80 85	60
aac cga cgt atc caa ctg ctg gaa gag gac ctc gag agg tcc gag gag 342	
Asn Arg Arg Ile Gln Leu Leu Glu Glu Asp Leu Glu Arg Ser Glu Glu	
	65

DE 100 41 541 A 1

	90	95	100	
5	cgc ctc gcc acc gcc aca gcc aaa ctg tcc gaa gcc agc cag gct gcc			390
	Arg Leu Ala Thr Ala Thr Ala Lys Leu Ser Glu Ala Ser Gln Ala Ala			
	105	110	115 120	
10	gat gag tcg gaa cgt gcc cgc aag gtg ctc gag aac agg tca ttg gct			438
	Asp Glu Ser Glu Arg Ala Arg Lys Val Leu Glu Asn Arg Ser Leu Ala			
		125	130 135	
15	gat gaa gag cgt atg gac gct ttg gag aac cag ctg aag gaa gcc agg			486
	Asp Glu Glu Arg Met Asp Ala Leu Glu Asn Gln Leu Lys Glu Ala Arg			
		140	145 150	
20	ttc ctt gct gag gaa gcc gac aag aaa tac gat gag gtt gct cgt aag			534
	Phe Leu Ala Glu Glu Ala Asp Lys Lys Tyr Asp Glu Val Ala Arg Lys			
		155	160 165	
25	ctg gcc atg gtt gag gct gac ctg gag cgc gcg gag gag cgt gcc gaa			582
	Leu Ala Met Val Glu Ala Asp Leu Glu Arg Ala Glu Glu Arg Ala Glu			
30		170	175 180	
	tcc ggc gaa tcc aaa atc gtc gag ctt gag gaa gaa ctg cgc gtg gtt			630
	Ser Gly Glu Ser Lys Ile Val Glu Leu Glu Glu Glu Leu Arg Val Val			
35	185	190	195 200	
	ggc aac aac ttg aaa tcc ctg gaa gtc tcc gag gag aag gcc aac caa			678
	Gly Asn Asn Leu Lys Ser Leu Glu Val Ser Glu Glu Lys Ala Asn Gln			
40		205	210 215	
	cgt gag gag gag tac aaa aat cag atc aaa acc ctc acc acc cgc cta			726
45	Arg Glu Glu Glu Tyr Lys Asn Gln Ile Lys Thr Leu Thr Thr Arg Leu			
		220	225 230	
	aag gag gct gag gcc cgc gct gag ttc gcc gag cgt tcc gtg cag aaa			774
50	Lys Glu Ala Glu Ala Arg Ala Glu Phe Ala Glu Arg Ser Val Gln Lys			
		235	240 245	
	ctg caa aag gag gtc gac agg ctt gaa gac gaa ctg gtg gct gag aag			822
55	Leu Gln Lys Glu Val Asp Arg Leu Glu Asp Glu Leu Val Ala Glu Lys			
		250	255 260	
	gag aaa tac aaa gat att ggt gac gac ctg gac acc ccc ttc gtc gag			870
60	Glu Lys Tyr Lys Asp Ile Gly Asp Asp Leu Asp Thr Pro Phe Val Glu			
		265	270 275 280	
65	ctc atc ctc aag gaa taaactctc acgttggtca cctgggcctg tcccatgcgg			925
	Leu Ile Leu Lys Glu			

DE 100 41 541 A 1

285

ggcagaccca cgggtcattc caagacgcgg ctcttcgcc agcgattcaa catctgtaca 985

5

gatgttatat tcattttata ctcatTTaaa atattTaaat ctatagtTtt atggcggtat 1045

ttattttcga gtaatataat aaataattta ttacttattt aaaaaaa

1092

10

<210> 4

<211> 285

15

<212> PRT

<213> Plodia interpunctella

<400> 4

20

Met Asp Ala Ile Lys Lys Lys Met Gln Ala Met Lys Leu Glu Lys Asp
1 5 10 15

Asn Ala Leu Asp Arg Ala Ala Met Cys Glu Gln Gln Ala Lys Asp Ala
20 25 30

25

Asn Leu Arg Ala Glu Lys Ala Glu Glu Glu Ala Arg Gln Leu Gln Lys
35 40 45

30

Lys Ile Gln Thr Ile Glu Asn Asp Leu Asp Gln Thr Gln Glu Ala Leu
50 55 60

35

Met Gln Val Asn Ala Lys Leu Glu Glu Lys Glu Lys Ala Leu Gln Asn
65 70 75 80

40

Ala Glu Ser Glu Val Ala Ala Leu Asn Arg Arg Ile Gln Leu Leu Glu
85 90 95

45

Glu Asp Leu Glu Arg Ser Glu Glu Arg Leu Ala Thr Ala Thr Ala Lys
100 105 110

Leu Ser Glu Ala Ser Gln Ala Ala Asp Glu Ser Glu Arg Ala Arg Lys
115 120 125

50

Val Leu Glu Asn Arg Ser Leu Ala Asp Glu Glu Arg Met Asp Ala Leu
130 135 140

55

Glu Asn Gln Leu Lys Glu Ala Arg Phe Leu Ala Glu Glu Ala Asp Lys
145 150 155 160

60

Lys Tyr Asp Glu Val Ala Arg Lys Leu Ala Met Val Glu Ala Asp Leu
165 170 175

65

DE 100 41 541 A 1

Glu Arg Ala Glu Glu Arg Ala Glu Ser Gly Glu Ser Lys Ile Val Glu
 180 185 190

5 Leu Glu Glu Glu Leu Arg Val Val Gly Asn Asn Leu Lys Ser Leu Glu
 195 200 205

10 Val Ser Glu Glu Lys Ala Asn Gln Arg Glu Glu Glu Tyr Lys Asn Gln
 210 215 220

15 Ile Lys Thr Leu Thr Thr Arg Leu Lys Glu Ala Glu Ala Arg Ala Glu
 225 230 235 240

20 Phe Ala Glu Arg Ser Val Gln Lys Leu Gln Lys Glu Val Asp Arg Leu
 245 250 255

25 Glu Asp Glu Leu Val Ala Glu Lys Glu Lys Tyr Lys Asp Ile Gly Asp
 260 265 270

30 Asp Leu Asp Thr Pro Phe Val Glu Leu Ile Leu Lys Glu
 275 280 285

35 <210> 5
 <211> 2230
 <212> DNA
 <213> Plodia interpunctella

40 <220>
 <221> CDS
 <222> (13)..(2127)

45 <400> 5
 ggtgggtgga cg atg aag act gtc ctg atc tta gct ggc ctc gtg gcc ctg 51
 Met Lys Thr Val Leu Ile Leu Ala Gly Leu Val Ala Leu
 1 5 10

50 gcc gcg ggc aac acc ttc ccg gta ttc aga tat gac cac gtc gaa act 99
 Ala Ala Gly Asn Thr Phe Pro Val Phe Arg Tyr Asp His Val Glu Thr
 15 20 25

55 aga aaa ttg gaa gga gac ctt tta cag tac cag tcg aaa ttt ctg tct 147
 Arg Lys Leu Glu Gly Asp Leu Leu Gln Tyr Gln Ser Lys Phe Leu Ser
 30 35 40 45

60 ctt ctt gag aat gtg aga cag att gac tac gaa gcg gag tac tac aaa 195
 Leu Leu Glu Asn Val Arg Gln Ile Asp Tyr Glu Ala Glu Tyr Tyr Lys
 50 55 60

DE 100 41 541 A 1

gtt ggc aag ggt tac gac atc gta gcc agc ata gag aac tat tct gac	243	
Val Gly Lys Gly Tyr Asp Ile Val Ala Ser Ile Glu Asn Tyr Ser Asp		
65 70 75		5
caa gat gca gtc agg gcg ttt gct ggt ctt cga gaa att ggt ttc atg	291	
Gln Asp Ala Val Arg Ala Phe Ala Gly Leu Arg Glu Ile Gly Phe Met		
80 85 90		10
ccc aaa gct tac aca ttc tcc att ttc tac gac agg cag aga gaa gaa	339	
Pro Lys Ala Tyr Thr Phe Ser Ile Phe Tyr Asp Arg Gln Arg Glu Glu		
95 100 105		15
gct aag att att tat gac ttg ttc tac agc gct aaa gat ttg gac act	387	
Ala Lys Ile Ile Tyr Asp Leu Phe Tyr Ser Ala Lys Asp Leu Asp Thr		
110 115 120 125		20
ttc tac aag act gta gcc tac ggc cga atc tat ttc aac gag tat cag	435	
Phe Tyr Lys Thr Val Ala Tyr Gly Arg Ile Tyr Phe Asn Glu Tyr Gln		
130 135 140		25
ttc atg tat gct ttc tat gct gcg att att cag cgc tct gat acc aca	483	
Phe Met Tyr Ala Phe Tyr Ala Ala Ile Ile Gln Arg Ser Asp Thr Thr		
145 150 155		30
gga atc gtc tta cca gct cca tat gaa ctg tat cct gaa tat ttc ttg	531	
Gly Ile Val Leu Pro Ala Pro Tyr Glu Leu Tyr Pro Glu Tyr Phe Leu		
160 165 170		35
aac atg tat acg atc caa aga atg tac cga aca cag atg caa agt ggt	579	
Asn Met Tyr Thr Ile Gln Arg Met Tyr Arg Thr Gln Met Gln Ser Gly		
175 180 185		40
ata ttc aat gag gaa gtt gct agt aac tat ggt atc tgg aag atg gat	627	
Ile Phe Asn Glu Glu Val Ala Ser Asn Tyr Gly Ile Trp Lys Met Asp		
190 195 200 205		45
aat aac tac tat tat tac tac aac tac tct aat ccc ttg acg tac aga	675	
Asn Asn Tyr Tyr Tyr Tyr Tyr Asn Tyr Ser Asn Pro Leu Thr Tyr Arg		
210 215 220		50
aat cag gag tac aga ttg tct tat ttg aca gaa gac ata ggc tgg aac	723	
Asn Gln Glu Tyr Arg Leu Ser Tyr Leu Thr Glu Asp Ile Gly Trp Asn		
225 230 235		55
tct tac tat tac tac ttc cac aat ctt atg cct ttc tgg ggc aaa ggc	771	
Ser Tyr Tyr Tyr Tyr Phe His Asn Leu Met Pro Phe Trp Gly Lys Gly		
240 245 250		60
		65

DE 100 41 541 A 1

gag gac ttt att ggt atc ttc aag gaa cgc cgt gga gaa ttc tac tac 819
 Glu Asp Phe Ile Gly Ile Phe Lys Glu Arg Arg Gly Glu Phe Tyr Tyr
 255 260 265
 5
 tac ttc tat cag caa ctc ttg tct cgt tac tac ctt gag cgt ttg agt 867
 Tyr Phe Tyr Gln Gln Leu Leu Ser Arg Tyr Tyr Leu Glu Arg Leu Ser
 10 270 275 280 285
 aat ggc ttg gga gaa att cca gat ttc tct tgg tac caa cct ctg agg 915
 Asn Gly Leu Gly Glu Ile Pro Asp Phe Ser Trp Tyr Gln Pro Leu Arg
 15 290 295 300
 agt ggt tac tat cca gct ata tat acg agc tca gcc tat ccg ttt gct 963
 Ser Gly Tyr Tyr Pro Ala Ile Tyr Thr Ser Ser Ala Tyr Pro Phe Ala
 20 305 310 315
 caa cgt ccc aac tat tat tac atg gga act gaa gaa aat gtt gac tac 1011
 Gln Arg Pro Asn Tyr Tyr Tyr Met Gly Thr Glu Glu Asn Val Asp Tyr
 25 320 325 330
 atc caa ttc ctt gat gct cag gaa aag agc ttt gtg caa ttt ctg cag 1059
 Ile Gln Phe Leu Asp Ala Gln Glu Lys Ser Phe Val Gln Phe Leu Gln
 30 335 340 345
 att ggc cag ttt aag gca ttt aaa caa gat gta gac ttc cgc aac tcc 1107
 Ile Gly Gln Phe Lys Ala Phe Lys Gln Asp Val Asp Phe Arg Asn Ser
 35 350 355 360 365
 aag tca ata aac ttt gtt ggc aac ttt tgg caa gga aac ccg gac ctg 1155
 Lys Ser Ile Asn Phe Val Gly Asn Phe Trp Gln Gly Asn Pro Asp Leu
 40 370 375 380
 tac gat aag tac gga agg gaa gta aac tat gac gac tcc tac gaa atc 1203
 Tyr Asp Lys Tyr Gly Arg Glu Val Asn Tyr Asp Asp Ser Tyr Glu Ile
 45 385 390 395
 atc gct cgc cgc gtg ctt ggt gct gct cct ccg acc tcc gac aat tac 1251
 Ile Ala Arg Arg Val Leu Gly Ala Ala Pro Pro Thr Ser Asp Asn Tyr
 50 400 405 410
 gaa ttc gtg ccg tct gct ctg gac ttc tac cag act tca ctt cgt gat 1299
 Glu Phe Val Pro Ser Ala Leu Asp Phe Tyr Gln Thr Ser Leu Arg Asp
 55 415 420 425
 ccc gcc ttc tac atg ctc tat aac aag atc atg agc tac att gta cag 1347
 Pro Ala Phe Tyr Met Leu Tyr Asn Lys Ile Met Ser Tyr Ile Val Gln
 60 430 435 440 445
 65

DE 100 41 541 A 1

tac aag gaa tgg ttg gag ccc tat gat caa gag gta ctt cac tac tcc	1395	
Tyr Lys Glu Trp Leu Glu Pro Tyr Asp Gln Glu Val Leu His Tyr Ser		
450 455 460		5
ggt gtc aag atc aat gac gtc agt gtt ggt aac ttg act acc ttc ttc	1443	
Gly Val Lys Ile Asn Asp Val Ser Val Gly Asn Leu Thr Thr Phe Phe		
465 470 475		10
gag tac tat gac ttc aac gcc acc aat gca gtt ttc tta agt gac caa	1491	
Glu Tyr Tyr Asp Phe Asn Ala Thr Asn Ala Val Phe Leu Ser Asp Gln		
480 485 490		15
gag att caa caa caa tat tct tca ttc atc gta cgt caa ccg cgt ttg	1539	
Glu Ile Gln Gln Gln Tyr Ser Ser Phe Ile Val Arg Gln Pro Arg Leu		
495 500 505		20
aac cac gaa cct ttc tcc gtg acc atc gat gtt aag tct gac gtt gag	1587	
Asn His Glu Pro Phe Ser Val Thr Ile Asp Val Lys Ser Asp Val Glu		
510 515 520 525		25
gcg gaa gcg tac ttc aag atc ttt gtt ggt cct aaa tat gat gga gaa	1635	
Ala Glu Ala Tyr Phe Lys Ile Phe Val Gly Pro Lys Tyr Asp Gly Glu		
530 535 540		30
ggt cgc cct ctt agc ttg gaa gat aac tgg atg aac ttc gtg gaa ttg	1683	
Gly Arg Pro Leu Ser Leu Glu Asp Asn Trp Met Asn Phe Val Glu Leu		
545 550 555		35
gac tgg ttc acc cac aaa ttg acg tca gga cag aac aag gtt gag cgc	1731	
Asp Trp Phe Thr His Lys Leu Thr Ser Gly Gln Asn Lys Val Glu Arg		
560 565 570		40
aaa tct gag gaa ttc ttc ttc ttt aaa gag gac tcc gtc tca atg tct	1779	
Lys Ser Glu Glu Phe Phe Phe Phe Lys Glu Asp Ser Val Ser Met Ser		
575 580 585		45
aag atc tat gaa ctc ctg aaa cag ggc cag gta cct gaa agc atg tcc	1827	
Lys Ile Tyr Glu Leu Leu Lys Gln Gly Gln Val Pro Glu Ser Met Ser		
590 595 600 605		50
gaa gac tac gac tct atg cca agc aga ctg atg ttg ccc aga ggc act	1875	
Glu Asp Tyr Asp Ser Met Pro Ser Arg Leu Met Leu Pro Arg Gly Thr		
610 615 620		55
ccg ggt ggt ttc cct gta cag ttc ttc gtc ttc gtg tac cca tac caa	1923	
Pro Gly Gly Phe Pro Val Gln Phe Phe Val Phe Val Tyr Pro Tyr Gln		
625 630 635		60
		65

DE 100 41 541 A 1

gct ctc agc aaa gac cta gag gct atg aag aat atc atc ctt gac aac 1971
 Ala Leu Ser Lys Asp Leu Glu Ala Met Lys Asn Ile Ile Leu Asp Asn
 5 640 645 650
 aaa cct ttg ggc tat cca ttt gac cgt cct gtc gag tac ccg tat ctc 2019
 Lys Pro Leu Gly Tyr Pro Phe Asp Arg Pro Val Glu Tyr Pro Tyr Leu
 10 655 660 665
 ttc tta caa cct aat atg tac ttt gaa gac gtc aat atc tac cac aga 2067
 Phe Leu Gln Pro Asn Met Tyr Phe Glu Asp Val Asn Ile Tyr His Arg
 15 670 675 680 685
 ggc cct caa tac ccc tgg tgg agt aat ggc caa ttc cgt ctg aat gaa 2115
 Gly Pro Gln Tyr Pro Trp Trp Ser Asn Gly Gln Phe Arg Leu Asn Glu
 20 690 695 700
 gta cct aga caa taaaggagag agaaagagtt cttgaaccaa aacatttaaa 2167
 25 Val Pro Arg Gln
 705
 gctagtagaa cactatagtc acaataaaat aaaaattttt atagtaaaaa aaaaaaaaaa 2227
 30
 aaa 2230
 35
 <210> 6
 <211> 705
 <212> PRT
 40 <213> Plodia interpunctella
 <400> 6
 Met Lys Thr Val Leu Ile Leu Ala Gly Leu Val Ala Leu Ala Ala Gly
 45 1 5 10 15
 Asn Thr Phe Pro Val Phe Arg Tyr Asp His Val Glu Thr Arg Lys Leu
 50 20 25 30
 Glu Gly Asp Leu Leu Gln Tyr Gln Ser Lys Phe Leu Ser Leu Leu Glu
 35 40 45
 55
 Asn Val Arg Gln Ile Asp Tyr Glu Ala Glu Tyr Tyr Lys Val Gly Lys
 50 55 60
 60 Gly Tyr Asp Ile Val Ala Ser Ile Glu Asn Tyr Ser Asp Gln Asp Ala
 65 70 75 80
 65 Val Arg Ala Phe Ala Gly Leu Arg Glu Ile Gly Phe Met Pro Lys Ala

DE 100 41 541 A 1

85	90	95	
Tyr Thr Phe Ser Ile Phe Tyr Asp Arg Gln Arg Glu Glu Ala Lys Ile 100 105 110			5
Ile Tyr Asp Leu Phe Tyr Ser Ala Lys Asp Leu Asp Thr Phe Tyr Lys 115 120 125			10
Thr Val Ala Tyr Gly Arg Ile Tyr Phe Asn Glu Tyr Gln Phe Met Tyr 130 135 140			15
Ala Phe Tyr Ala Ala Ile Ile Gln Arg Ser Asp Thr Thr Gly Ile Val 145 150 155 160			20
Leu Pro Ala Pro Tyr Glu Leu Tyr Pro Glu Tyr Phe Leu Asn Met Tyr 165 170 175			25
Thr Ile Gln Arg Met Tyr Arg Thr Gln Met Gln Ser Gly Ile Phe Asn 180 185 190			30
Glu Glu Val Ala Ser Asn Tyr Gly Ile Trp Lys Met Asp Asn Asn Tyr 195 200 205			35
Tyr Tyr Tyr Tyr Asn Tyr Ser Asn Pro Leu Thr Tyr Arg Asn Gln Glu 210 215 220			40
Tyr Arg Leu Ser Tyr Leu Thr Glu Asp Ile Gly Trp Asn Ser Tyr Tyr 225 230 235 240			45
Tyr Tyr Phe His Asn Leu Met Pro Phe Trp Gly Lys Gly Glu Asp Phe 245 250 255			50
Ile Gly Ile Phe Lys Glu Arg Arg Gly Glu Phe Tyr Tyr Tyr Phe Tyr 260 265 270			55
Gln Gln Leu Leu Ser Arg Tyr Tyr Leu Glu Arg Leu Ser Asn Gly Leu 275 280 285			60
Gly Glu Ile Pro Asp Phe Ser Trp Tyr Gln Pro Leu Arg Ser Gly Tyr 290 295 300			65
Tyr Pro Ala Ile Tyr Thr Ser Ser Ala Tyr Pro Phe Ala Gln Arg Pro 305 310 315 320			
Asn Tyr Tyr Tyr Met Gly Thr Glu Glu Asn Val Asp Tyr Ile Gln Phe 325 330 335			
Leu Asp Ala Gln Glu Lys Ser Phe Val Gln Phe Leu Gln Ile Gly Gln			

DE 100 41 541 A 1

	340	345	350
5	Phe Lys Ala Phe Lys Gln Asp Val Asp Phe Arg Asn Ser Lys Ser Ile 355	360	365
10	Asn Phe Val Gly Asn Phe Trp Gln Gly Asn Pro Asp Leu Tyr Asp Lys 370	375	380
15	Tyr Gly Arg Glu Val Asn Tyr Asp Asp Ser Tyr Glu Ile Ile Ala Arg 385	390	395 400
20	Arg Val Leu Gly Ala Ala Pro Pro Thr Ser Asp Asn Tyr Glu Phe Val 405	410	415
25	Pro Ser Ala Leu Asp Phe Tyr Gln Thr Ser Leu Arg Asp Pro Ala Phe 420	425	430
30	Tyr Met Leu Tyr Asn Lys Ile Met Ser Tyr Ile Val Gln Tyr Lys Glu 435	440	445
35	Trp Leu Glu Pro Tyr Asp Gln Glu Val Leu His Tyr Ser Gly Val Lys 450	455	460
40	Ile Asn Asp Val Ser Val Gly Asn Leu Thr Thr Phe Phe Glu Tyr Tyr 465	470	475 480
45	Asp Phe Asn Ala Thr Asn Ala Val Phe Leu Ser Asp Gln Glu Ile Gln 485	490	495
50	Gln Gln Tyr Ser Ser Phe Ile Val Arg Gln Pro Arg Leu Asn His Glu 500	505	510
55	Pro Phe Ser Val Thr Ile Asp Val Lys Ser Asp Val Glu Ala Glu Ala 515	520	525
60	Tyr Phe Lys Ile Phe Val Gly Pro Lys Tyr Asp Gly Glu Gly Arg Pro 530	535	540
65	Leu Ser Leu Glu Asp Asn Trp Met Asn Phe Val Glu Leu Asp Trp Phe 545	550	555 560
70	Thr His Lys Leu Thr Ser Gly Gln Asn Lys Val Glu Arg Lys Ser Glu 565	570	575
75	Glu Phe Phe Phe Phe Lys Glu Asp Ser Val Ser Met Ser Lys Ile Tyr 580	585	590
80	Glu Leu Leu Lys Gln Gly Gln Val Pro Glu Ser Met Ser Glu Asp Tyr		

DE 100 41 541 A 1

595	600	605	
Asp Ser Met Pro Ser Arg Leu Met Leu Pro Arg Gly Thr Pro Gly Gly			
610	615	620	5
Phe Pro Val Gln Phe Phe Val Phe Val Tyr Pro Tyr Gln Ala Leu Ser			
625	630	635	640
			10
Lys Asp Leu Glu Ala Met Lys Asn Ile Ile Leu Asp Asn Lys Pro Leu			
645	650	655	
			15
Gly Tyr Pro Phe Asp Arg Pro Val Glu Tyr Pro Tyr Leu Phe Leu Gln			
660	665	670	
			20
Pro Asn Met Tyr Phe Glu Asp Val Asn Ile Tyr His Arg Gly Pro Gln			
675	680	685	
			25
Tyr Pro Trp Trp Ser Asn Gly Gln Phe Arg Leu Asn Glu Val Pro Arg			
690	695	700	
			30
Gln			
705			
			35
<210> 7			
<211> 1076			
<212> DNA			
<213> Plodia interpunctella			
			40
<220>			
<221> CDS			
<222> (73)..(834)			
			45
<400> 7			
taactgttat tgctcagtga taatagatta gttattatat tgtcaagaag ctgatacggt 60			
			50
tgcaaaatca tc atg aat ttc gcc ggt aaa gtt gta att gta acc ggt gct 111			
Met Asn Phe Ala Gly Lys Val Val Ile Val Thr Gly Ala			
1	5	10	
			55
agc tcc ggt att gga gca gct aca gct gtg ttc cta tcg aaa cta ggc 159			
Ser Ser Gly Ile Gly Ala Ala Thr Ala Val Phe Leu Ser Lys Leu Gly			
15	20	25	
			60
gct aag ctt tct ctg acg gga cgt aac gtc gag aat ctt aag aaa gtt 207			
Ala Lys Leu Ser Leu Thr Gly Arg Asn Val Glu Asn Leu Lys Lys Val			
30	35	40	
		45	65

DE 100 41 541 A 1

agt cag gat tgc gaa aaa tcc acc cag aca cac tac atc gcc gcc gac 255
 Ser Gln Asp Cys Glu Lys Ser Thr Gln Thr His Tyr Ile Ala Ala Asp
 50 55 60
 5
 tta acc aaa gaa aaa gat att gaa aat atc gtt aaa agc acc att gat 303
 Leu Thr Lys Glu Lys Asp Ile Glu Asn Ile Val Lys Ser Thr Ile Asp
 65 70 75
 10
 aaa tac ggc caa ctt gac gtc ctg gtc aat aat gct ggc att ctt gag 351
 Lys Tyr Gly Gln Leu Asp Val Leu Val Asn Asn Ala Gly Ile Leu Glu
 80 85 90
 15
 act ggt tcc atc gaa aac aca tcg tta gcc cag tac gac agg tta atg 399
 Thr Gly Ser Ile Glu Asn Thr Ser Leu Ala Gln Tyr Asp Arg Leu Met
 95 100 105
 20
 aat aca aat gtg cgc tca att tat tac tta acc atg ctg gca gtc cca 447
 Asn Thr Asn Val Arg Ser Ile Tyr Tyr Leu Thr Met Leu Ala Val Pro
 110 115 120 125
 25
 cac ctt ctc aaa acc aaa ggt aac att gtg aat gta tct agt gtc aat 495
 His Leu Leu Lys Thr Lys Gly Asn Ile Val Asn Val Ser Ser Val Asn
 130 135 140
 30
 ggg atc agg tct ttc cct ggt gta ctg gct tac aat gtt tcg aag tca 543
 Gly Ile Arg Ser Phe Pro Gly Val Leu Ala Tyr Asn Val Ser Lys Ser
 145 150 155
 35
 gct gta gat cag ttt aca aga tgt gtt gca ctt gaa ttg gcc ccg aaa 591
 Ala Val Asp Gln Phe Thr Arg Cys Val Ala Leu Glu Leu Ala Pro Lys
 160 165 170
 40
 ggg gta cga gtt aat tgt gtg aat cca gga gtc att ttg aca gaa ctg 639
 Gly Val Arg Val Asn Cys Val Asn Pro Gly Val Ile Leu Thr Glu Leu
 175 180 185
 45
 cag aag cgt ggg ggt ttg aac gac cag cag tat gca gca ttt ctg gag 687
 Gln Lys Arg Gly Gly Leu Asn Asp Gln Gln Tyr Ala Ala Phe Leu Glu
 190 195 200 205
 50
 aga acc aag gag aca cat gcc ttg ggc cgg ccg gga aaa ccg gag gag 735
 Arg Thr Lys Glu Thr His Ala Leu Gly Arg Pro Gly Lys Pro Glu Glu
 210 215 220
 55
 gtt gca gct act att gct ttc ttg gcc agt gaa tta gca agc aat atc 783
 Val Ala Ala Thr Ile Ala Phe Leu Ala Ser Glu Leu Ala Ser Asn Ile
 225 230 235
 60
 65

DE 100 41 541 A 1

act gga gcc agt gtg cct gta gac ggt ggt cgc cat gcc atg tgt cca	831	
Thr Gly Ala Ser Val Pro Val Asp Gly Gly Arg His Ala Met Cys Pro		
240 245 250		5
cga taattttttt aataaaatac atgttaattt tttttttact atttacaatt	884	
Arg		
tttcaatcca agcattttac aatgatcaaa gtgtctaaaa ccttttgaat attgtacaat	944	10
aaaattttta tatattatag attaagtaaa aacgttcata tacctataat ttgtgtcata	1004	
tggtatgtcca tgtgttcata tattttgtta taaccttggt attttaaaat aaaaacaaat	1064	15
aataaaaaaa aa	1076	20
<210> 8		
<211> 254		25
<212> PRT		
<213> Plodia interpunctella		
<400> 8		30
Met Asn Phe Ala Gly Lys Val Val Ile Val Thr Gly Ala Ser Ser Gly		
1 5 10 15		
Ile Gly Ala Ala Thr Ala Val Phe Leu Ser Lys Leu Gly Ala Lys Leu		35
20 25 30		
Ser Leu Thr Gly Arg Asn Val Glu Asn Leu Lys Lys Val Ser Gln Asp		40
35 40 45		
Cys Glu Lys Ser Thr Gln Thr His Tyr Ile Ala Ala Asp Leu Thr Lys		45
50 55 60		
Glu Lys Asp Ile Glu Asn Ile Val Lys Ser Thr Ile Asp Lys Tyr Gly		50
65 70 75 80		
Gln Leu Asp Val Leu Val Asn Asn Ala Gly Ile Leu Glu Thr Gly Ser		
85 90 95		
Ile Glu Asn Thr Ser Leu Ala Gln Tyr Asp Arg Leu Met Asn Thr Asn		55
100 105 110		
Val Arg Ser Ile Tyr Tyr Leu Thr Met Leu Ala Val Pro His Leu Leu		60
115 120 125		
Lys Thr Lys Gly Asn Ile Val Asn Val Ser Ser Val Asn Gly Ile Arg		65

```

130
135
140
5 Ser Phe Pro Gly Val Leu Ala Tyr Asn Val Ser Lys Ser Ala Val Asp
145 150 155 160
10 Gln Phe Thr Arg Cys Val Ala Leu Glu Leu Ala Pro Lys Gly Val Arg
165 170 175
15 Val Asn Cys Val Asn Pro Gly Val Ile Leu Thr Glu Leu Gln Lys Arg
180 185 190
20 Gly Gly Leu Asn Asp Gln Gln Tyr Ala Ala Phe Leu Glu Arg Thr Lys
195 200 205
25 Glu Thr His Ala Leu Gly Arg Pro Gly Lys Pro Glu Glu Val Ala Ala
210 215 220
30 Thr Ile Ala Phe Leu Ala Ser Glu Leu Ala Ser Asn Ile Thr Gly Ala
225 230 235 240
35 Ser Val Pro Val Asp Gly Gly Arg His Ala Met Cys Pro Arg
245 250

```

Patentansprüche

1. Nukleinsäure, kodierend für ein allergenes Polypeptid, umfassend
 - (a) eine der in SEQ ID No. 1, 3, 5 oder 7 dargestellten Sequenzen oder ein Fragment davon, welches für eine allergene Determinante davon kodiert,
 - (b) eine von einer Sequenz gemäß (a) auf Grund der Degeneration des genetischen Codes abweichende Sequenz,
 - (c) eine Sequenz mit einer Identität > 80% zu einer der Sequenzen von (a) oder/und (b) oder
 - (d) eine Sequenz, die mit einer der Sequenzen gemäß (a), (b) oder/und (c) unter stringenten Bedingungen hybridisiert.
2. Nukleinsäure, umfassend einen Bereich, der für ein Polypeptid mit einer SEQ ID No. 2, 4, 6 oder 8 dargestellten Sequenz kodiert.
3. Rekombinantes DNA-Molekül, das (a) eine Nukleotidsequenz, die für ein Polypeptid kodiert, das die Antigenität der Allergene p40 mit der Aminosäuresequenz in der SEQ ID No. 2, p33 mit der Aminosäuresequenz in der SEQ ID No. 4, p84 mit der Aminosäuresequenz in der SEQ ID No. 6 oder p27 mit der Aminosäuresequenz in der SEQ ID No. 8 besitzt und aus Arthropoden abgeleitet ist, oder (b) eine Nukleotidsequenz, die mit einer Nukleotidsequenz (a) unter stringenten Bedingungen hybridisiert, aufweist.
4. Rekombinantes DNA-Molekül nach einem der Ansprüche 1-3, das eine Nukleotidsequenz umfaßt, die für ein Polypeptid kodiert, das eine antigene Kreuzreaktivität und eine Identität > 50% mit dem p40 Allergen, dem p33 Allergen, dem p84 Allergen oder dem p27 Allergen oder ihren Homologen aus anderen Arthropoden besitzt.
5. Vektor, umfassend eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4 in operativer Verknüpfung mit einer Expressionskontrollsequenz.
6. Rekombinanter DNA-Expressionsvektor oder ein Klonierungssystem, die eine Expressionskontrollsequenz besitzen, die operativ mit einem rekombinanten Molekül wie in Anspruch 3 oder 4 beschrieben, verknüpft ist.
7. Rekombinanter Expressionsvektor, der eine Expressionskontrollsequenz besitzt, die funktionell mit einer Nukleotidsequenz verknüpft ist, die unter stringenten Bedingungen mit einer Nukleotidsequenz hybridisiert, wie sie in SEQ ID Nos. 1, 3, 5 oder 7 angegeben ist.
8. Zelle, transformiert mit einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4 oder einem Vektor nach einem der Ansprüche 5-7.
9. Allergenes Polypeptid, kodiert durch eine der Nukleinsäuren nach einem der Ansprüche 1-4.
10. Polypeptid nach Anspruch 9 mit einer in SEQ ID No. 2, 4, 6, oder 8 dargestellten Aminosäuresequenz oder allergene Fragmente davon.
11. Polypeptid, das mit einem Polypeptid nach Anspruch 9 oder 10, insbesondere mit einem Polypeptid der SEQ ID No. 2, 4, 6 oder 8 immunologisch kreuzreaktiv ist.
12. Polypeptid nach einem der Ansprüche 9-11, dadurch gekennzeichnet, dass es mit einem heterologen Peptid

- oder Polypeptid fusioniert ist.
13. Ein Polypeptid nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass das heterologe Peptid oder Polypeptid eine zellulosebindende Domäne, β -Galaktosidase oder Glutathion S-Transferase ist.
14. Verwendung eines Polypeptids nach Anspruch 9-13 oder von Fragmenten eines solchen Polypeptids als Immunogen zur Herstellung von Antikörpern. 5
15. Antikörper gegen ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 9-13.
16. Pharmazeutische Zusammensetzung, umfassend:
- (a) eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4,
 - (b) einen rekombinanten Vektor nach einem der Ansprüche 5-7,
 - (c) eine Zelle nach Anspruch 8,
 - (d) ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 9-13 oder/und 10
 - (e) einen Antikörper nach Anspruch 15.
17. Verwendung einer Zusammensetzung nach Anspruch 16 zur Herstellung eines diagnostischen und/oder therapeutischen Mittels.
18. Verwendung nach Anspruch 17 für die Therapie oder/und Diagnose von allergischen Erkrankungen. 15
19. Verfahren zur Diagnose, bevorzugt in vitro, einer Allergie gegen Arthropodenproteine, wobei man eine Probe einer Körperflüssigkeit aus dem Patienten, in der Antikörper gegen das Arthropodenprotein vermutet werden, mit einem Polypeptid nach Anspruch 6-13 unter Bedingungen in Kontakt bringt, die die Bildung eines Komplexes zwischen dem Antikörper und dem Polypeptid ermöglichen, wonach der Komplex gemessen wird und zu der Menge des Antikörpers in der Probe in Beziehung gesetzt wird, wobei ein erhöhter Spiegel als Zeichen einer Allergie gegen 20 das Arthropodenprotein gewertet wird, die das Polypeptid enthält.
20. Verfahren zur Messung, vorzugsweise in vitro, einer zellulären Immunreaktion, wobei ein rekombinantes oder synthetisches Protein oder Polypeptid nach einem der Ansprüche 9-13 zur Stimulation der zellulären Immunreaktion verwendet wird.
21. Verfahren zur Bestimmung von Arthropodenallergenen in Proben aus der Umwelt des Menschen, dadurch gekennzeichnet, dass man die Argininkinaseaktivität (EC 2.7.3.3) in den Proben bestimmt. 25
22. Verfahren zur Bestimmung von Arthropodenallergenen in Proben aus der Umwelt des Menschen, dadurch gekennzeichnet, dass man das Vorhandensein einer Nukleinsäure nach Anspruch 1-4 oder eines allergene Polypeptids nach Anspruch 9-13 bestimmt.
23. Verfahren zur Bestimmung von Arthropodenallergenen in Proben aus der Umwelt des Menschen, dadurch gekennzeichnet, dass man das Vorhandensein der Allergene p40, p33, p84 oder p27 oder ihrer Homologen bestimmt. 30
24. Verfahren nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, dass man das Vorhandensein eines p40 Homologen aus Milbe oder Motte bestimmt.
25. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels, das ein synthetisches oder rekombinantes Polypeptid nach Anspruch 9-13 enthält und zur Hyposensibilisierung (Immuntherapie) von Patienten mit Allergie gegen p40, p33, p84 oder p27 oder ihrer Homologen eingesetzt werden kann. 35
26. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels für die passive oder aktive Immuntherapie, das solche Fragmente oder Teilpeptide des Polypeptids der Erfindung enthält, die zwar ein Epitop oder mehrere Epitope, insbesondere IgE, IgG oder IgA-Epitope, des p40, des p33, des p84, oder des p27 Allergens oder ihrer Homologen umfassen, aber nicht oder nur in einem stark eingeschränkten Maß zu einer anaphylaktischen Reaktion führen können. 40
27. Verwendung einer Argininkinase zur Herstellung eines Arzneimittels oder/und eines diagnostischen Mittels zur Behandlung von allergischen Erkrankungen oder/und zur Bestimmung von Allergenen.
28. Verwendung nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, dass eine Argininkinase aus einer Motte oder aus einer Milbe verwendet oder bestimmt wird.
29. Verfahren zum Nachweis einer Allergie, bei dem die Dörrobstmotte, Extrakte davon oder einzelne Bestandteile davon zur Bestimmung der Allergie eingesetzt werden. 45
30. Allergen, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Argininkinase handelt.
31. Allergen nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Argininkinase aus einer Motte oder einer Milbe handelt.

Hierzu 11 Seite(n) Zeichnungen

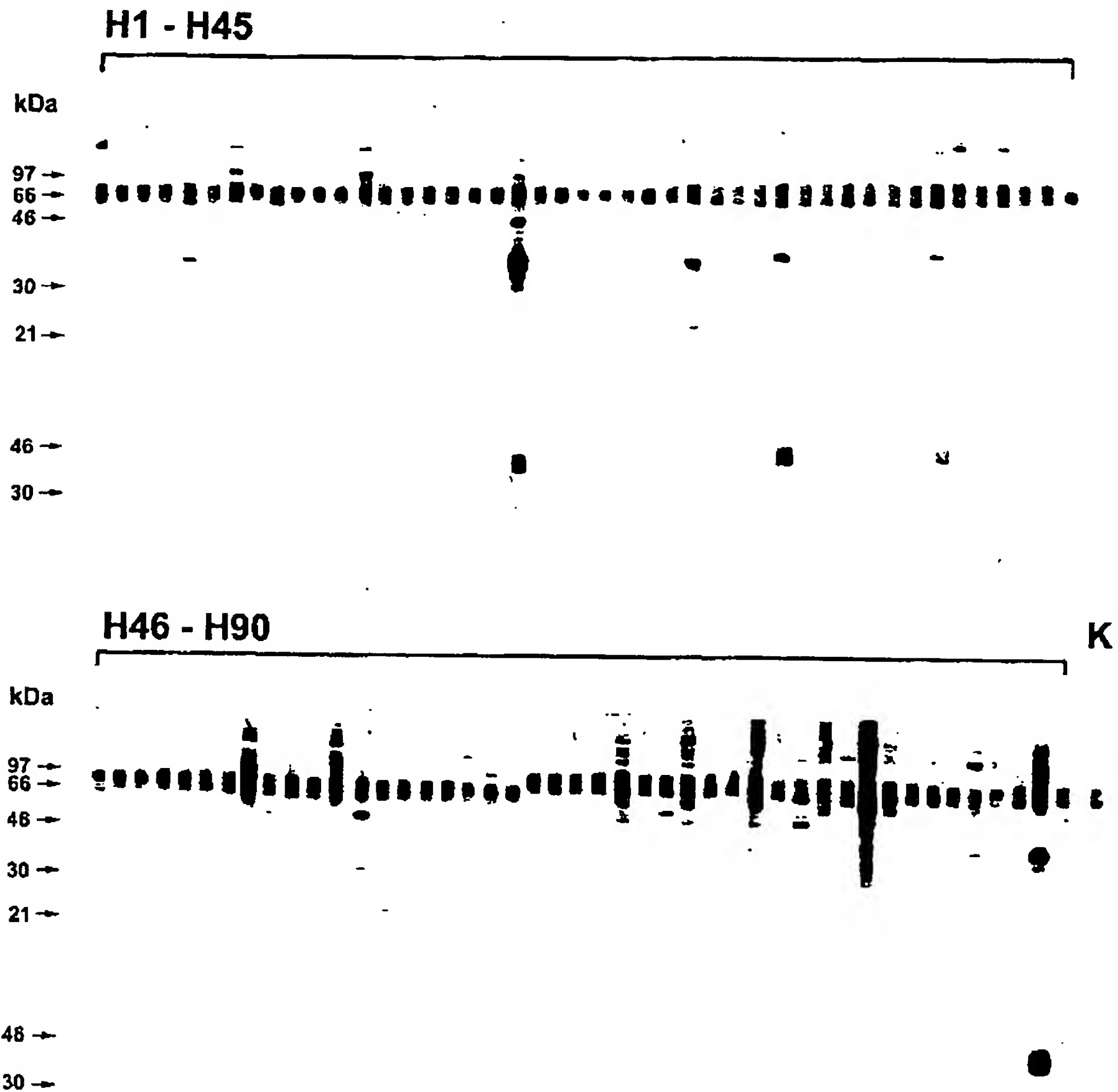


Fig. 1

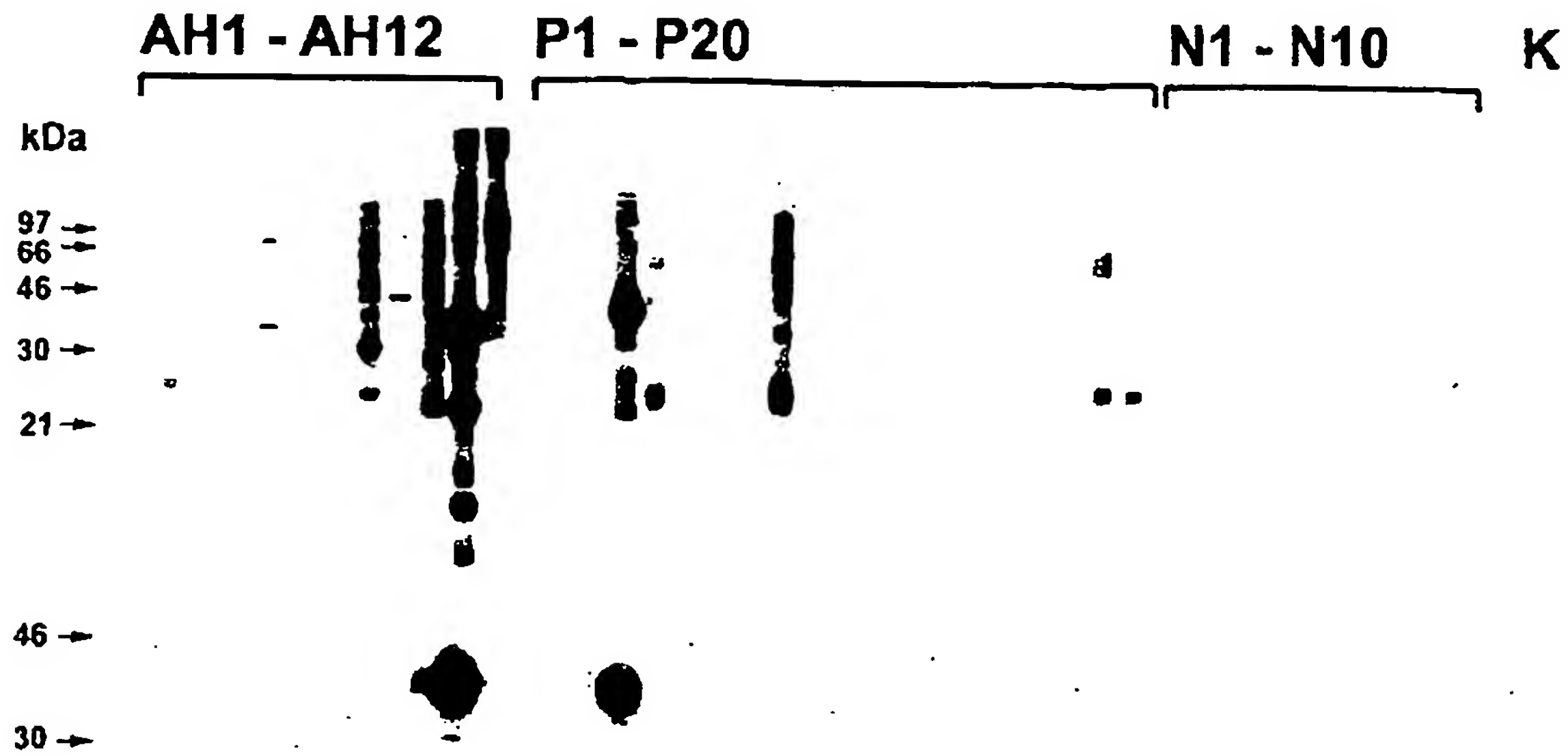


Fig. 2

Fig. 3

1 TCAAGTGTGAGAAAAGCAGCAGCA
25 ATGGTGGACGCGCTACCCTTGAGAAATTGGAGGCTGGCTTCAGCAAGCTTGCCGCCTCC
1 M V D A A T L E K L E A G F S K L A A S
85 GACTCAAAGTCGCTGCTGAAGAAATACCTCACCAGGGAGGTATTTGATGCTCTCAAGAAC
21 D S K S L L K K Y L T R E V F D A L K N
145 AAGAAGACCTCATTGTTCAACTCTCCTGGATTCTATCCAGTCAGGTGTTGAGAACTTA
41 K K T S F G S T L L D S I Q S G V E N L
205 CATTCGGGTGTTGGAATTTATGCCCCAGATGCTGAGGCATATGTAGTATTTGCAGACTTG
61 H S G V G I Y A P D A E A Y V V F A D L
265 TTCGACCCCATCATTGAAGATTACCACAATGGCTTCAAGAAAACCGACAAGCACCCTCCC
81 F D P I I E D Y H N G F K K T D K H P P
325 AAGAACTGGGGAGATGTTGAGACCCTCGGGAACCTGGATCCTGCTGGTGAATTTGTTGTC
101 K N W G D V E T L G N L D P A G E F V V
385 TCCACCCGTGTCCGCTGCGGTGCTCCATGGAAGGCTACCCATTCAACCCCTGCTTAACA
121 S T R V R C G R S M E G Y P F N P C L T
445 GAGGCCCAATACAAGGAAATGGAAGAGAAAGTCTCCTCCACACTCTCCGGCCTCGAGGGT
141 E A Q Y K E M E E K V S S T L S G L E G
505 GAACTGAAAGGCACCTTTTCCCACTCACAGGCATGTCCAAGGAGACTCAACAACAGTTG
161 E L K G T F F P L T G M S K E T Q Q Q L
565 ATTGATGACCACTTCCTGTTCAAGGAGGGTGATCGCTTCCTCCAGGCCGCTAACGCTTGC
181 I D D H F L F K E G D R F L Q A A N A C
625 CGCTTCTGGCCCTCCGGTCTGGCATCTACCACAATGAGAACAAGACTTTCCTGGTATGG
201 R F W P S G R G I Y H N E N K T F L V W
685 TGCAATGAGGAGGACCACCTCCGTCTGATCTCCATGCAAATGGGCGGCGACCTGAAGCAG
221 C N E E D H L R L I S M Q M G G D L K Q
745 GTGTACAAGAGGCTGGTGAGGGGAGTGAACGACATCGCGAAGAGGATCCCATTTCTCGCAC
241 V Y K R L V R G V N D I A K R I P F S H
805 AACGAGCGGCTGGGCTTCCTGACTTTCTGCCCCACCAACCTGGGCACAACGGTGCGCGCA
261 N E R L G F L T F C P T N L G T T V R A
865 TCGGTGCACATCAAGCTGCCCAAGCTGGCGGCCGACAAGGCCAAGCTGGAGGAGGTGGCC
281 S V H I K L P K L A A D K A K L E E V A
925 AGCAAGTACCACCTGCAGGTGCGCGGCACCCGCGGCGAGCACACGGAGGCCGAGGGCGGC
301 S K Y H L Q V R G T R G E H T E A E G G
985 GTCTACGACATCTCCAACAAGAGGCGCATGGGACTCACCGAGTACGAAGCCGTCAAGGAG
321 V Y D I S N K R R M G L T E Y E A V K E
1045 ATGTACGACGGCATCGCTGAACTGATCAAAATCGAGAAATCCCTGTAAGATGTTTAACGA
341 M Y D G I A E L I K I E K S L *
1105 TCTCGCGCTATCAGTATTTTTTGTATTATTTATCGTTTTTCACATAAGTATTGGATGTGAA
1165 GGGGCGAGGGCGACACTAGTCAGCGGCCTTGAGCGGGGCGGGCACGCGGGCGGCCCACT
1225 ATACTGTTTCGTAAAAGTATTGTCTATAAGGAAATGGAAAATAAGACAGCTAGCGTTAA
1285 GACAAAAAAA

Fig. 4

1 ACAGGACAGTAGACACACAAAGCCACCACCATGGACGCGATCAAGAAGAAGATGCAGGCG
1 M D A I K K K M Q A
61 ATGAAGCTGGAGAAGGACAACGCTTTGGACCGCGCTGCCATGTGCGAGCAGCAGGCCAAG
11 M K L E K D N A L D R A A M C E Q Q A K
121 GACGCCAACCTCCGTGCTGAGAAGGCCGAGGAGGAGGCCAGACAATTGCAGAAGAAGATC
31 D A N L R A E K A E E E A R Q L Q K K I
181 CAGACGATTGAGAACGATCTGGACCAGACGCAGGAGGCGCTCATGCAGGTCAACGCCAAG
51 Q T I E N D L D Q T Q E A L M Q V N A K
241 CTGGAAGAGAAAGAGAAAGCTCTTCAGAACGCTGAGTCCGAAGTCGCTGCCCTCAACCGA
71 L E E K E K A L Q N A E S E V A A L N R
301 CGTATCCAACCTGCTGGAAGAGGACCTCGAGAGGTCCGAGGAGCGCCTCGCCACCGCCACA
91 R I Q L L E E D L E R S E E R L A T A T
361 GCCAACTGTCCGAAGCCAGCCAGGCTGCCGATGAGTCGGAACGTGCCCGCAAGGTGCTC
111 A K L S E A S Q A A D E S E R A R K V L
421 GAGAACAGGTCATTGGCTGATGAAGAGCGTATGGACGCTTTGGAGAACCAGCTGAAGGAA
131 E N R S L A D E E R M D A L E N Q L K E
481 GCCAGGTTCTTGCTGAGGAAGCCGACAAGAAATACGATGAGGTTGCTCGTAAGCTGGCC
151 A R F L A E E A D K K Y D E V A R K L A
541 ATGGTTGAGGCTGACCTGGAGCGCGCGAGGAGCGTGCCGAATCCGGCGAATCCAAAATC
171 M V E A D L E R A E E R A E S G E S K I
601 GTCGAGCTTGAGGAAGAACTGCGCGTGGTTGGCAACAACCTTGAAATCCCTGGAAGTCTCC
191 V E L E E E L R V V G N N L K S L E V S
661 GAGGAGAAGGCCAACCAACGTGAGGAGGAGTACAAAATCAGATCAAAACCCTCACCACC
211 E E K A N Q R E E E Y K N Q I K T L T T
721 CGCCTAAAGGAGGCTGAGGCCCGCGCTGAGTTCCGCCGAGCGTTCCGTGCAGAACTGCAA
231 R L K E A E A R A E F A E R S V Q K L Q
781 AAGGAGGTCGACAGGCTTGAAGACGAACTGGTGGCTGAGAAGGAGAAATACAAAGATATT
251 K E V D R L E D E L V A E K E K Y K D I
841 GGTGACGACCTGGACACCCCTTCGTGAGCTCATCCTCAAGGAATAAACTCCTCACGTT
271 G D D L D T P P V E L I L K E *
901 GGTCACCTGGGCCTGTCCCATGCGGGCAGACCCACGGGTCATTCCAAGACGCGGCTCTT
961 CCGCCAGCGATTCAACATCTGTACAGATGTTATATTTCATTTTATACTCATTTAAATATT
1021 TAAATCTATAGTTTTATGGCGGTATTTATTTTCGAGTAATATAATAAATAATTTATTACT
1081 TATTTAAAAAAA

Fig. 5

1 GGTGGGTGGACGATGAAGACTGTCCTGATCTTAGCTGGCCTCGTGGCCCTGGCCGCGGGC
1 M K T V L I L A G L V A L A A G
61 AACACCTTCCCGGTATTCAGATATGACCACGTCGAAACTAGAAAATTGGAAGGAGACCTT
17 N T F P V F R Y D H V E T R K L E G D L
121 TTACAGTACCAGTCGAAATTTCTGTCTCTTCTTGAGAATGTGAGACAGATTGACTACGAA
37 L Q Y Q S K F L S L L E N V R Q I D Y E
181 GCGGAGTACTACAAAGTTGGCAAGGGTTACGACATCGTAGCCAGCATAGAGAACTATTCT
57 A E Y Y K V G K G Y D I V A S I E N Y S
241 GACCAAGATGCAGTCAGGGCGTTTGCTGGTCTTCGAGAAATTGGTTTCATGCCCAAAGCT
77 D Q D A V R A F A G L R E I G F M P K A
301 TACACATTCTCCATTTTCTACGACAGGCAGAGAGAAGAAGCTAAGATTATTTATGACTTG
97 Y T F S I F Y D R Q R E E A K I I Y D L
361 TTCTACAGCGCTAAAGATTTGGACACTTTCTACAAGACTGTAGCCTACGGCCGAATCTAT
117 F Y S A K D L D T F Y K T V A Y G R I Y
421 TTCAACGAGTATCAGTTTCATGTATGCTTTCTATGCTGCGATTATTCAGCGCTCTGATACC
137 F N E Y Q F M Y A F Y A A I I Q R S D T
481 ACAGGAATCGTCTTACCAGCTCCATATGAACTGTATCCTGAATATTTCTTGAACATGTAT
157 T G I V L P A P Y E L Y P E Y F L N M Y
541 ACGATCCAAAGAATGTACCGAACACAGATGCAAAGTGGTATATTCAATGAGGAAGTTGCT
177 T I Q R M Y R T Q M Q S G I F N E E V A
601 AGTAACTATGGTATCTGGAAGATGGATAATAACTACTATTATTACTACAACACTACTCTAAT
197 S N Y G I W K M D N N Y Y Y Y Y N Y S N
661 CCCTTGACGTACAGAAATCAGGAGTACAGATTGCTTTATTTGACAGAAGACATAGGCTGG
217 P L T Y R N Q E Y R L S Y L T E D I G W
721 AACTCTTACTATTACTACTTCCACAATCTTATGCCTTTCTGGGGCAAAGGCGAGGACTTT
237 N S Y Y Y Y F H N L M P F W G K G E D F
781 ATTGGTATCTTCAAGGAACGCCGTGGAGAATTCTACTACTACTTCTATCAGCAACTCTTG
257 I G I F K E R R G E F Y Y Y F Y Q Q L L
841 TCTCGTTACTACCTTGAGCGTTTGAGTAATGGCTTGGGAGAAATCCAGATTTCTCTTGG
277 S R Y Y L E R L S N G L G E I P D F S W
901 TACCAACCTCTGAGGAGTGGTTACTATCCAGCTATATATACGAGCTCAGCCTATCCGTTT
297 H Q P L R S G Y Y P A I Y T S S A Y P F
961 GCTCAACGTCCCAACTATTATTACATGGGAAGTGAAGAAAATGTTGACTACATCCAATTC
317 A Q R P N Y Y Y M G T E E N V D Y I Q F
1021 CTTGATGCTCAGGAAAAGAGCTTTGTGCAATTTCTGCAGATTGGCCAGTTTAAGGCATTT
337 L D A Q E K S F V Q P L Q I G Q F K A F
1081 AAACAAGATGTAGACTTCCGCAACTCCAAGTCAATAAACTTTGTTGGCAACTTTTGGCAA
357 K Q D V D F R N S K S I N F V G N F W Q
1141 GGAAACCCGGACCTGTACGATAAGTACGGAAGGGAAAGTAACTATGACGACTCCTACGAA
377 G N P D L Y D K Y G R E V N Y D D S Y E
1201 ATCATCGCTCGCCGCGTGTGCTGGTGTGCTCCTCCGACCTCCGACAATTACGAATTCGTG
397 I I A R R V L G A A P P T S D N Y E F V
1261 CCGTCTGCTCTGGACTTCTACCAGACTTCACTTCGTGATCCCGCCTTCTACATGCTCTAT
417 P S A L D F Y Q T S L R D P A F Y M L Y

1321 AACAGATCATGAGCTACATTGTACAGTACAAGGAATGGTTGGAGCCCTATGATCAAGAG
437 N K I M S Y I V Q Y K E W L E P Y D Q E

1381 GTACTTCACTACTCCGGTGTCAAGATCAATGACGTCAGTGTGGTAACCTTGACTACCTTC
457 V L H Y S G V K I N D V S V G N L T T F

1441 TTCGAGTACTATGACTTCAACGCCACCAATGCAGTTTTCTTAAGTGACCAAGAGATTCAA
477 F E Y Y D F N A T N A V F L S D Q E I Q

1501 CAACAATATTCTTCATTCATCGTACGTCAACCGCGTTTGAACCACGAACCTTTCTCCGTG
497 Q Q Y S S F I V R Q P R L N H E P F S V

1561 ACCATCGATGTTAAGTCTGACGTTGAGGCGGAAGCGTACTTCAAGATCTTTGTTGGTCCT
517 T I D V K S D V E A E A Y F K I F V G P

1621 AAATATGATGGAGAAGGTCGCCCTCTTAGCTTGAAGATAACTGGATGAACCTTCGTGGAA
537 K Y D G E G R P L S L E D N W M N F V E

1681 TTGGACTGGTTCACCCACAAATTGACGTCAGGACAGAACAAGGTTGAGCGCAAATCTGAG
557 L D W P T H K L T S G Q N K V E R K S E

1741 GAATTCCTTCTTTTAAAGAGGACTCCGTCTCAATGTCTAAGATCTATGAACTCCTGAAA
577 E F F F F K E D S V S M S K I Y E L L K

1801 CAGGGCCAGGTACCTGAAAGCATGTCCGAAGACTACGACTCTATGCCAAGCAGACTGATG
597 Q G Q V P E S M S E D Y D S M P S R L M

1861 TTGCCCAGAGGCACTCCGGGTGGTTTCCCTGTACAGTTCTTCGTCTTCGTGTACCCATAC
617 L P R G T P G G F P V Q F F V F V Y P Y

1921 CAAGCTCTCAGCAAAGACCTAGAGGCTATGAAGAATATCATCCTTGACAACAAACCTTTG
637 Q A L S K D L E A M K N I I L D N K P L

1981 GGCTATCCATTTGACCGTCCTGTCGAGTACCCGTATCTCTTCTTACAACCTAATATGTAC
657 G Y P F D R P V E Y P Y L F L Q P N M Y

2041 TTTGAAGACGTCAATATCTACCACAGAGGCCCTCAATACCCCTGGTGGAGTAATGGCCAA
677 F E D V N I Y H R G P Q Y P W W S N G Q

2101 TTCCGTCTGAATGAAGTACCTAGACAATAAAGGAGAGAGAAAGAGTTCTTGAACCAAAAC
697 F R L N E V P R Q *

2161 ATTTAAAGCTAGTAGAACACTATAGTCACAATAAAATAAAAATTTTATAGTAAAAAAA

2221 AAAAAAAAAA

Fig. 6

1 TAACTGTTATTGCTCAGTGATAATAGATTAGTTATTATATTGTCAAGAAGCTGATACGTT
61 TGCAAAATCATCATGAATTTCCGCCGTAAAGTTGTAATTGTAACCGGTGCTAGCTCCGGT
M N F A G K V V I V T G A S S G
121 ATTGGAGCAGCTACAGCTGTGTTCTATCGAACTAGGCGCTAAGCTTTCTCTGACGGGA
17 I G A A T A V F L S K L G A K L S L T G
181 CGTAACGTCGAGAATCTTAAGAAAGTTAGTCAGGATTGCGAAAAATCCACCCAGACACAC
37 R N V E N L K K V S Q D C E K S T Q T H
241 TACATCGCCGCCGACTTAACCAAAGAAAAAGATATTGAAAATATCGTTAAAAGCACCATT
57 Y I A A D L T K E K D I E N I V K S T I
301 GATAAATACGGCCAACTTGACGTCTGGTCAATAATGCTGGCATTCTTGAGACTGGTTCC
77 D K Y G Q L D V L V N N A G I L E T G S
361 ATCGAAAACACATCGTTAGCCAGTACGACAGGTTAATGAATACAAATGTGCGCTCAATT
97 I E N T S L A Q Y D R L M N T N V R S I
421 TATTACITTAACCATGCTGGCAGTCCCACACCTTCTCAAACCAAAGGTAACATTGTGAAT
117 Y Y L T M L A V P H L L K T K G N I V N
481 GTATCTAGTGTCAATGGGATCAGGTCTTTCCCTGGTGTACTGGCTTACAATGTTTCGAAG
137 V S S V N G I R S F P G V L A Y N V S K
541 TCAGCTGTAGATCAGTTTACAAGATGTGTTGCACTTGAATTGGCCCCGAAAGGGGTACGA
157 S A V D Q F T R C V A L E L A P K G V R
601 GTTAATTGTGTGAATCCAGGAGTCATTTTGACAGAACTGCAGAAGCGTGGGGGTTTGAAC
177 V N C V N P G V I L T E L Q K R G G L N
661 GACCAGCAGTATGCAGCATTTCTGGAGAGAACCAAGGAGACACATGCCTTGGGCCGCGCCG
197 D Q Q Y A A F L E R T K E T H A L G R P
721 GGAAAACCGGAGGAGGTTGCAGCTACTATTGCTTTCTTGGCCAGTGAATTAGCAAGCAAT
217 G K P E E V A A T I A F L A S E L A S N
781 ATCACTGGAGCCAGTGTGCCTGTAGACGGTGGTCGCCATGCCATGTGTCCACGATAATTT
237 I T G A S V P V D G G R H A M C P R *
841 TTTTAATAAAATACATGTTAATTTTTTTTTTACTATTTACAATTTTTCAATCCAAGCATT
901 TTACAATGATCAAAGTGTCTAAAACCTTTTGAATATTGTACAATAAAATTTTTATATATT
961 ATAGATTAAGTAAAAACGTTTCATATACCTATAATTTGTGTCATATGGATGTCCATGTGTT
1021 CATATATTTTGTATATAACCTTGTATTTTTAAATAAAAAACAAATAATAAAAAAAA

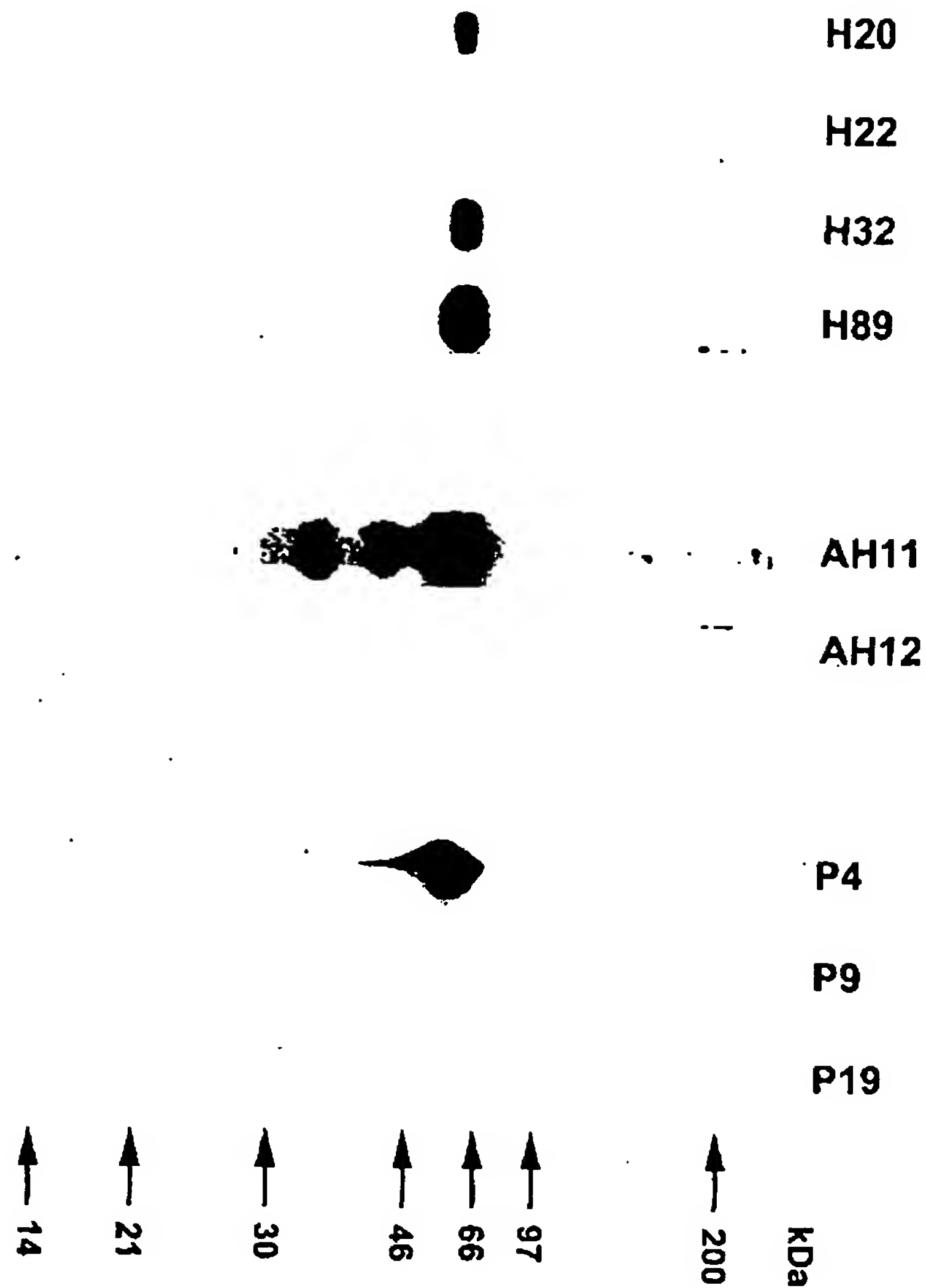


Fig. 7

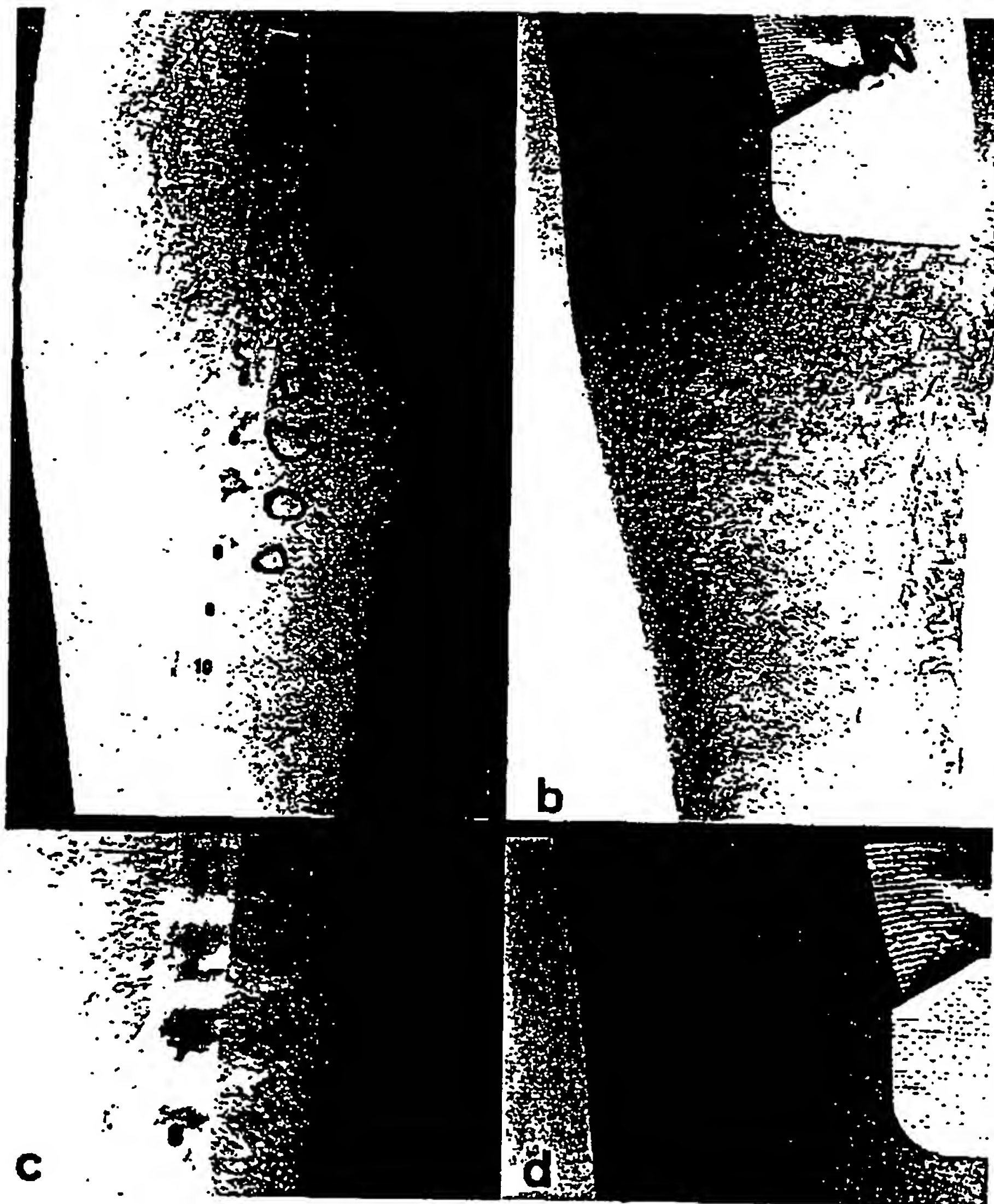


Fig. 8

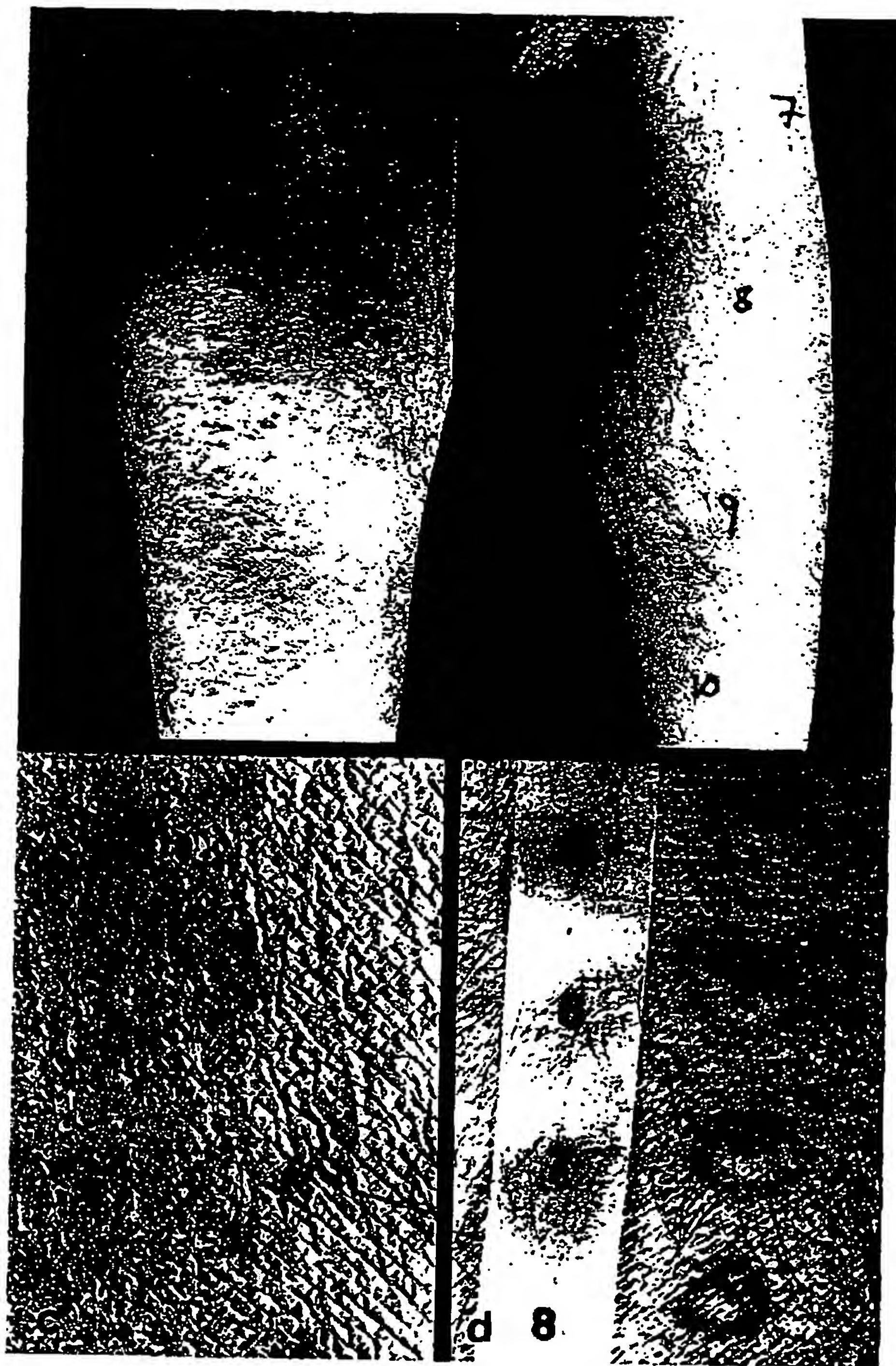


Fig. 9

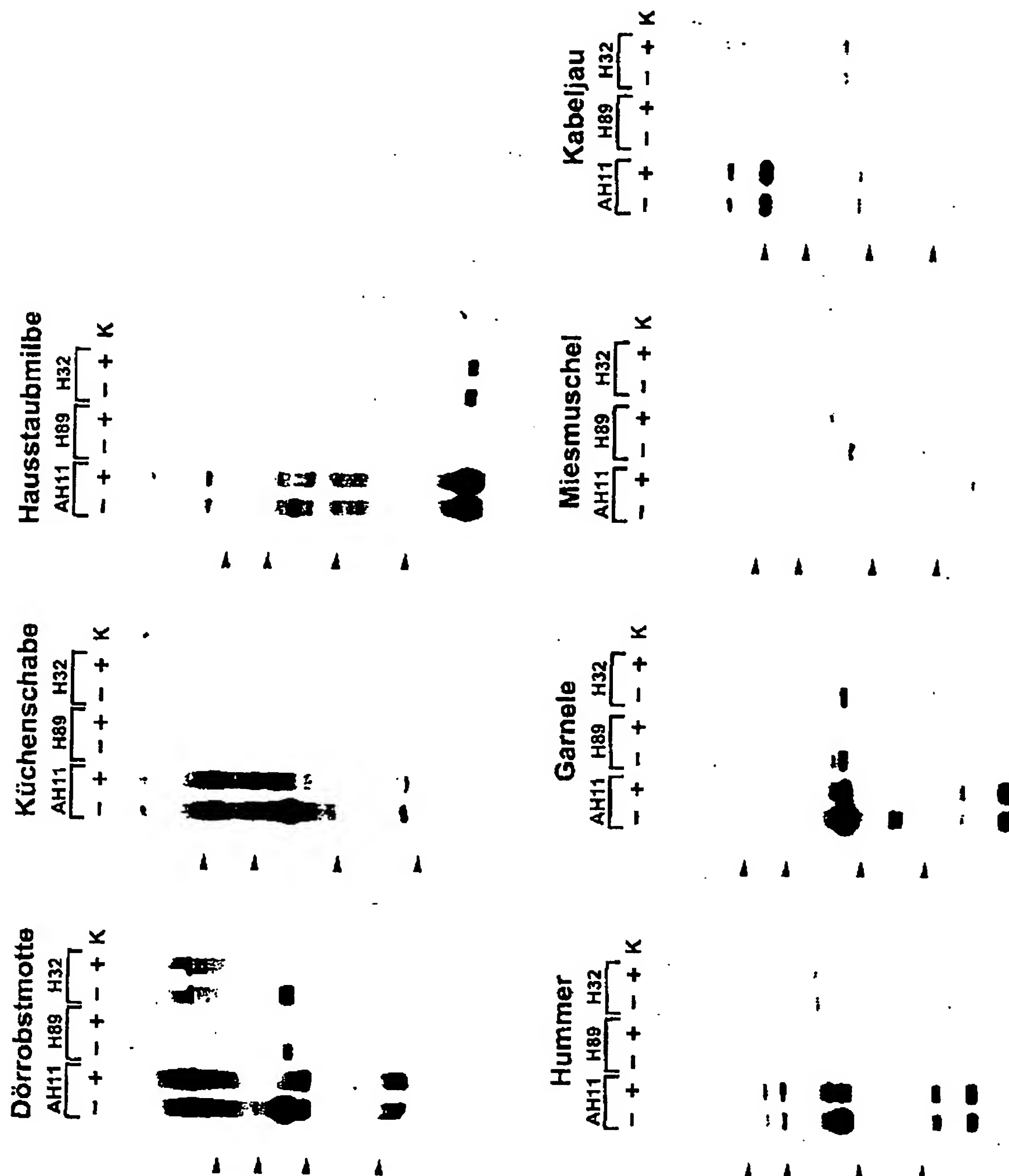


Fig. 10